# Philips Medical Systems jest częścią Royal Philips Electronics

www.medical.philips.com medical@philips.com

Adres produkowania

Philips Medical Systems DMC GmbH Röntgenstraße 24 22335 Hamburg Germany © Koninklijke Philips Electronics N.V. 2007
Wszystkie prawa zastrzeżone. Powielanie niniejszego
dokumentu w całości lub częściowo w jakiejkolwiek
formie lub za pomocą jakichkolwiek środków w sposób
elektroniczny, mechaniczny lub inny jest zabronione
bez pisemnej zgody posiadacza praw autorskich.

# **C €**<sub>0123</sub>

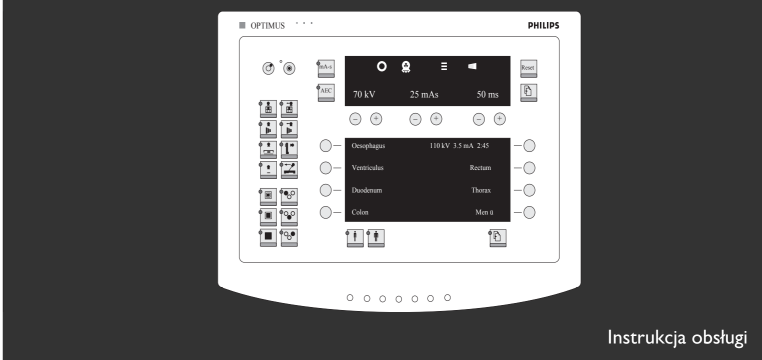
Niniejsze urządzenie medyczne spełnia postanowienia o wzajemnej zmianie Medical Device Directive 93/42/ EEC w kraju autoryzowanego przedstawiciela w EU dla zaaferowanego urządzenia.

Prawa autorskie i wszystkie inne prawa zastrzeżone w jakimkolwiek oprogramowaniu i odpowiedniej dokumentacji ("Oprogramowanie") stają dostępne dla klienta wyłącznie w zależności od Philips lub jego licencjodawców. Dla nabywcy nie przyznaje się żadnego tytulu lub prawa własności w oprogramowaniu. Użytkowanie oprogramowania tylko z zastrzeżeniem warunków licencji użytkownika końcowego, które są dostępne na żądanie.

Aby uzyskać maksymalne prawnie dozwolone rozszerzenie, nabywca nie powinien rekompilować i/ lub zajmować się inżynierią wsteczną oprogramowania lub jakiejkolwiek jego części.

4512 987 14251 AA/742 \* 2007-06 pl

Polski



# Optimus 50/65/80

Wersja 3.x





# Spis treści

| 1 | Wa  | Ważne informacje |   |          |  |  |  |  |
|---|-----|------------------|---|----------|--|--|--|--|
|   | 1.1 | Genera           | atory Optimus   | . 7      |  |  |  |  |
|   | 1.2 | Przezna          | aczenie   | . 7      |  |  |  |  |
|   | 1.3 | O bezp           | oiecznej obsłudze   | . 7      |  |  |  |  |
|   | 1.4 | Zgodno           | ość   | . 8      |  |  |  |  |
|   | 1.5 | Szkoler          | nie   | . 8      |  |  |  |  |
|   | 1.6 | Inne in          | strukcje obsługi  | 8        |  |  |  |  |
| 2 | Bez | zpiecze          | eństwo  | 9        |  |  |  |  |
|   | 2.1 | O ninio          | ejszej Instrukcji obsługi                                   | . 9      |  |  |  |  |
|   | 2.2 | Bezpied          | czeństwo elektryczne  | . 9      |  |  |  |  |
|   | 2.3 | Zgodno           | ość elektromagnetyczna                                      | 9        |  |  |  |  |
|   | 2.4 | Ochron           | na przed promieniowaniem                                    | 10       |  |  |  |  |
|   | 2.5 |                  | acja  |          |  |  |  |  |
| 3 | Fur | nkcjone          | owanie i opis1  | <b>1</b> |  |  |  |  |
|   | 3.1 | Funkcj           | onowanie  | 11       |  |  |  |  |
|   |     | 3.1.1            | Co generator "może robić"                                   |          |  |  |  |  |
|   |     | 3.1.2            | Możliwe konfiguracje  |          |  |  |  |  |
|   |     | 3.1.3<br>3.1.4   | Funkcje przy maksymalnej konfiguracji:<br>Funkcje dodatkowe |          |  |  |  |  |
|   |     | 3.1.5            | Co jest nowego?   |          |  |  |  |  |
|   |     | 3.1.6            | O czym należy wiedzieć przed włączaniem                     |          |  |  |  |  |
|   |     | 3.1.7            | System kontroli warunków wyłączenia ekspozycji              | 1/1      |  |  |  |  |
|   | 3.2 | Konsol           | a operatorska   |          |  |  |  |  |
|   | 5.2 | 3.2.1            | Przyciski i wskaźniki świetlne - krótkie streszczenie       | - /      |  |  |  |  |
|   |     |                  |   | 15       |  |  |  |  |
|   |     | 3.2.2            | Przyciski i wskaźniki świetlne - opis szczegółowy           | 17       |  |  |  |  |
|   |     |                  |   | . /      |  |  |  |  |

Optimus 50/65/80 Wersja 3.x

| Ob |     | sługa          |  |       |  |  |  |
|----|-----|----------------|--|-------|--|--|--|
|    | 4.1 | Obsług         | ga wszystkich konfiguracji   | 22    |  |  |  |
|    |     | 4.1.1<br>4.1.2 | Włączanie/wyłączanie generatora<br>Ustawianie jaskrawości wyświetlacza                 | 22    |  |  |  |
|    | 4.2 |                | ga konfiguracji podstawowej  |       |  |  |  |
|    | 4.2 | 4.2.1          | Techniki ekspozycji  |       |  |  |  |
|    |     | 4.2.1          | Wykonywanie ekspozycji rentgenowskich  |       |  |  |  |
|    | 4.3 |                | ga z AEC, bez APR  |       |  |  |  |
|    | 1.0 | 4.3.1          | Techniki ekspozycji  |       |  |  |  |
|    |     | 4.3.2          | Wykonywanie ekspozycji rentgenowskich  |       |  |  |  |
|    | 4.4 | Obsług         | ga z APR, bez AEC  |       |  |  |  |
|    |     | 4.4.1          | Techniki ekspozycji  |       |  |  |  |
|    | 4.5 |                | programów APR  |       |  |  |  |
|    | 1.7 | 4.5.1          | Listy i grupy  |       |  |  |  |
|    |     | 4.5.2          | Wybór programu z grupy programów (jeśli są   | 2     |  |  |  |
|    |     |                | zapisane)  | 27    |  |  |  |
|    |     | 4.5.3          | Wybór programu z listy programów APR   | 29    |  |  |  |
|    |     | 4.5.4          | Narzucanie zmian parametrów ekspozycji progra  |       |  |  |  |
|    |     | 4.5.5          | APRZachowanie zmienionych parametrów   |       |  |  |  |
|    | 4.6 |                | ga z AEC i APR   |       |  |  |  |
|    | 4.6 | •              |  |       |  |  |  |
|    |     | 4.6.1<br>4.6.2 | Techniki ekspozycji  |       |  |  |  |
|    |     | 4.6.2          | Listy i grupy<br>Wybór programu z grupy programów (jeśli są                            | 3.    |  |  |  |
|    |     | 1.0.5          | zapisane)  | 32    |  |  |  |
|    |     | 4.6.4          | Wybór programu z listy programów APR   |       |  |  |  |
|    |     | 4.6.5          | Wybór prądu ekspozycji dla techniki kV-mA  |       |  |  |  |
|    | 4.7 | Tomog          | grafia   | 30    |  |  |  |
|    |     | 4.7.1          | Wykonywanie ekspozycji tomograficznych bez   |       |  |  |  |
|    |     | / = 0          | automatycznej kontroli ekspozycji (TDC)  |       |  |  |  |
|    |     | 4.7.2          | Ekspozycje tomograficzne z automatyczną kontro ekspozycji (TDC)                        |       |  |  |  |
|    |     | 4.7.3          | Wykonywanie ekspozycji tomograficznych z   | 90    |  |  |  |
|    |     | 1./ ./         | automatyczną kontrolą ekspozycji (TDC)   | 38    |  |  |  |
|    |     | 4.7.4          | Wybór początkowego prądu dla TDC   |       |  |  |  |
|    | 4.8 | Skopia         |  | 40    |  |  |  |
|    |     | 4.8.1          | Wykonywanie skopii   | 40    |  |  |  |
|    |     | 4.8.2          | Ekspozycje z zastosowaniem wzmacniacza obrazu urządzenia zdjęcia celowanego (SCOPOMAT) | ı lub |  |  |  |
|    |     | 4.8.3          | Specjalne ekspozycje dla symulacji radioterapii  |       |  |  |  |
|    | ,   | ****           |  |       |  |  |  |
|    | 4.9 | Wyświ          | etlacz dawki   | 43    |  |  |  |

:

4 Spis treści Optimus 50/65/80 Wersja 3.x

# **Skorowidz**

| <b>A</b><br>Automatyczna kontrola ekspozycji 11                                   |
|---|
| C Czas ekspozycji 18, 37 Czas ekspozycji 18, 37 Czas skopii 41 Czas tomografii 37 |
| E<br>Ekspozycja błędna 39   |
| <b>G</b> Grupa 27, 32 Grupa 27, 32  |
| I<br>Iloczyn mAs 18   |
| K<br>Kontrola gęstości tomografii 12<br>Korekcja gęstości 18                      |
| L<br>Listy 27, 32<br>Listy 27, 32   |
| N<br>Napięcie ekspozycji 18<br>Napięcie skopii 41                                 |
| P<br>Prąd ekspozycji 19, 35   |

| R   |
|---|
| Radiografia programowana anatomicznie 11<br>Regulowanie mocy dawki 46 |
| S   |
| Stanowisko 28   |
| Symulacja radioterapii 42<br>System kontroli 14                       |
|   |
| Т   |
| Technika ekspozycji 11, 16, 31  |
| Technika ekspozycji 11, 16, 31  |
| Technika ekspozycji 11, 16, 31  |
| TT  |
| U   |
| Układ film/folia wzmacniająca (ang.: Screen/Film Combination) 18      |
| V   |
| ·   |
| Variofocus 12, 23<br>Variofocus 12, 23                                |
| W   |
| Wartości końcowe ekspozycji 13, 18, 26, 34                            |
| Wartości końcowe ekspozycji 13, 18, 26, 34                            |

Wartości końcowe ekspozycji 13, 18, 26, 34 Wartości końcowe ekspozycji 13, 18, 26, 34

Wskaźnik błędnej ekspozycji 17

Wyświetlacz dawki 43

| 7007                                   |  |  |
|--|--|--|
| Philips Medical Systems, Czerwiec 2007 |  |  |
| systems,                               |  |  |
| Medical                                |  |  |
| Philips                                |  |  |
|  |  |  |

| 5 | Koı   | Conserwacja 45  |   |  |  |  |  |
|---|-------|---|---|--|--|--|--|
|   | 5.1   | Obowiązki użytkownika   | 5 |  |  |  |  |
|   | 5.2   | Testowanie wykonywane przez użytkownika   | 5 |  |  |  |  |
|   | 5.3   | Kontrola funkcji regulowania mocy dawki/funkcji AEC zgodni<br>z IEC 60601-2-7   |   |  |  |  |  |
|   |       | 5.3.1 Regulowanie mocy dawki  |   |  |  |  |  |
|   | 5.4   | Sprawdzania bezpieczeństwa zgodnie z Medical Device<br>Directive                | 6 |  |  |  |  |
| 6 | Ob    | ługa techniczna4  | 8 |  |  |  |  |
|   | 6.1   | Naprawa   | 8 |  |  |  |  |
|   | 6.2   | Rejestracja wyników   | 8 |  |  |  |  |
|   | 6.3   | Czyszczenie   | 9 |  |  |  |  |
|   | 6.4   | Dezynfekcja   | 9 |  |  |  |  |
| 7 | Dai   | e techniczne 5  | 0 |  |  |  |  |
|   | 7.1   | Dane elektryczne 5  | 0 |  |  |  |  |
|   |       | 7.1.1       Przegląd       5         7.1.2       Techniki ekspozycji       5    |   |  |  |  |  |
|   | 7.2   | Zakresy ustawień  | 1 |  |  |  |  |
|   | 7.3   | Wymagania środowiskowe dla eksploatacji   | 2 |  |  |  |  |
|   | 7.4   | Dokładność danych eksploatacyjnych, tolerancje 5                                | 2 |  |  |  |  |
|   |       | 7.4.1 Zgodność  |   |  |  |  |  |
|   | 7.5   | Kompatybilność  |   |  |  |  |  |
|   | 7.6   | Metody pomiarów   |   |  |  |  |  |
|   | 7.7   | Dane EMC  |   |  |  |  |  |
|   | , • , | 7.7.1 Odporność na zakłócenia elektromagnetyczne – zalecane odległości ochronne |   |  |  |  |  |
|   |       | 7.7.2 Poradnictwo i deklaracja producenta 5                                     |   |  |  |  |  |

Spis treści Skorowidz Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x

8

8.6

| 8.1 | Komunikaty o błędzie                 |
|-----|--------------------------------------|
| 8.2 | Hierarchia poziomów na wyświetlaczu  |
| 8.3 | Kombinacje film-folia wzmacniająca   |
| 8.4 | Ikony na przyciskach i ich znaczenie |
| 8.5 | Tabela ekspozycji                    |
| 8.6 | Słownik                              |

Dodatek ...... 60

| Część ciała   | Format kasety                             | cm | kV    | mAs  | Kom. pomia-rowa | SID<br>(cm) | Ogni-<br>sko | SC<br>(DIN) | Kratka<br>prze-<br>ciwroz-<br>prosze-<br>niowa |
|---|---|----|-------|------|-----------------|-------------|--------------|-------------|--|
| Zdjęcie wg Frika  | 13 x 18 lub specjalna ka-<br>seta 18 x 24 | 13 | 63    | 10   |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Kość udowa + kolano, pro-<br>jekcja przednio-tylna/bocz-<br>na  | 20 x 40                                   | 14 | 66    | 2    | 0               | 110         | •            | 200         | +  |
| Staw biodrowy, projekcja przednio-tylna                         | 20 x 40                                   | 16 | 73    | 20   | 0               | 110         |              | 400         | +  |
| Kość udowa + staw biodro-<br>wy, projekcja przednio-tyl-<br>na  | 20 x 40                                   | 16 | 73    | 25   | 0               | 110         | •            | 400         | +  |
| Staw biodrowy, projekcja przednio-tylna                         | 24 x 30                                   | 20 | 77    | 20   | 0               | 110         |              | 400         | +  |
| Staw biodrowy, ułożenie wg<br>Sven Johanssona                   | 24 x 30                                   | 20 | 81    | 10   |                 | 110         |              | 400         |  |
| Staw biodrowy, projekcja<br>osiowa/ułożenie wg Lauen-<br>steina | 24 x 30                                   | 22 | 77    | 25   | 0               | 110         |              | 400         | +  |
| Policzek, projekcja przed-<br>nio-tylna                         | 35 × 43 (30 × 40)                         | 20 | 77-85 | 12.5 | 00              | 110         |              | 400         | +  |

#### 8.6 Słownik

| AEC  | Automatyczna kontrola ekspozycji (ang.: AEC - Automatic Exposure Control)                                |
|------|--|
| APR  | Radiografia programowana anatomicznie (ang.: Anatomical Programmed Radiography) $$                       |
| APRF | Radiografia i skopia programowana anatomicznie (ang.: Anatomical Programmed Radiography and Fluoroscopy) |
| DSI  | Urządzenie obrazowania cyfrowego (ang.: Digital Spot Imaging)  |
| FL   | Skopia   |
| II   | Wzmacniacz obrazu (ang.: Image Intensifier)  |
| PDO  | Organizator danych pacjenta (ang.: PDO - Patient Data Organizer)   |
| SEM  | Wtórny powielacz elektronowy (ang.: Secondary Electronic Multiplier)                                     |
| SFC  | Układ film/folia wzmacniająca (ang.: Screen/Film Combination)  |
| SID  | Odległość ogniska do odbiornika obrazu (ang.: Source - Image Distance)                                   |
| TDC  | Kontrola gęstości tomografii (ang.: Tomography Density Control)  |

Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Spis treści Dodatek 67

| Część ciała   | Format kasety                 | cm | kV    | mAs | Kom. pomia-rowa | SID<br>(cm) | Ogni-<br>sko | SC<br>(DIN) | Kratka<br>prze-<br>ciwroz-<br>prosze-<br>niowa |
|---|-------------------------------|----|-------|-----|-----------------|-------------|--------------|-------------|--|
| Staw barkowy, projekcja<br>transtorakalna             | 18 x 24                       | 26 | 85/90 | 25  | 0               | 110         |              | 200         | +  |
| Obojczyk  | 18 x 24                       | 14 | 66    | 10  | 0               | 110         |              | 200         | +  |
| Mostek, projekcja boczna                              | 24 × 30                       | 42 | 85    | 8   | 0               | 110         |              | 200         | +  |
| Mostek, projekcja ukośna                              | 24 × 30                       | 21 | 77    | 16  | 0               | 110         |              | 200         | +  |
| Łopatka, projekcja przed-<br>nio-tylna                | 18 x 24                       | 17 | 70    | 10  | 0               | 110         | •            | 200         | +  |
| Kończyny dolne  |                               |    |       |     |                 |             |              |             |  |
| Palce u nogi  | 18 × 24 (13 × 18)             | 2  | 46    | 2.5 |                 | 110         |              | 200         |  |
| Stęp, projekcja przednio-<br>tylna                    | 18 × 24                       | 3  | 48    | 2.5 |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Stęp, projekcja ukośna                                | 18 × 24                       | 4  | 48    | 3.2 |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Stopa, projekcja przednio-<br>tylna                   | 18 x 24                       | 5  | 50    | 3.2 |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Stopa, projekcja ukośna                               | 18 x 24                       | 6  | 50    | 5   |                 | 110         |              | 200         |  |
| Kostka dolna, projekcja<br>przednio-tylna             | 18 x 24, podzielona na<br>pół | 9  | 55    | 5   |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Kostka dolna, projekcja ukośna                        | 18 x 24, podzielona na<br>pół | 7  | 52    | 4   |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Kostka górna, projekcja<br>przednio-tylna             | 18 x 24, podzielona na<br>pół | 9  | 55    | 5   |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Kostka górna, projekcja<br>boczna                     | 18 x 24, podzielona na<br>pół | 8  | 55    | 4   |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Kość piętowa, projekcja<br>osiowa                     | 18 x 24, podzielona na<br>pół | 11 | 55    | 6.4 |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Kość piętowa, projekcja<br>boczna                     | 18 x 24, podzielona na<br>pół | 8  | 52    | 4   |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Podudzie + kostka górna,<br>projekcja przednio-tylna  | 20 x 40                       | 9  | 57    | 4   |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Podudzie + kostka górna,<br>projekcja boczna          | 20 x 40                       | 8  | 57    | 3.2 |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Podudzie + staw kolanowy,<br>projekcja przednio-tylna | 20 x 40                       | 11 | 60    | 5   |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Podudzie + staw kolanowy, projekcja boczna            | 20 × 40                       | 10 | 60    | 4   |                 | 110         | •            | 200         |  |
| Staw kolanowy, projekcja<br>przednio-tylna            | 18 x 24                       | 11 | 66    | 5   | 0               | 110         | •            | 200         | +  |
| Staw kolanowy, projekcja<br>boczna                    | 18 x 24                       | 10 | 66    | 4   | 0               | 110         | •            | 200         | +  |
| Rzepka + ułożenie wg Défilégo                         | 18 x 24                       | 12 | 63    | 8   |                 | 110         | •            | 200         |  |

# Ważne informacje

#### 1.1 **Generatory Optimus**

Generatory Optimus 50/65/80 są generatorami przetwornikowymi, które sa sterowane mikroprocesorowo. Wersja podstawowa zawiera konsolę operatorską i standardową obudowę z automatycznym sterowaniem i generatorem wysokiego napięcia. Konsola operatorska może być dostarczana z funkcjonalnością radiografii programowanej anatomicznie (APR) lub bez oraz/lub z automatyczną kontrolą ekspozycji (AEC) lub bez.

#### 1.2 **Przeznaczenie**

Przy pomocy generatorów Optimus można wykonywać skopię i diagnostyczne ekspozycje rentgenowskie w zakresie swych danych technicznych i opisów.

#### 1.3 O bezpiecznej obsłudze

- Nigdy nie używaj sprzętu rentgenowskiego, który posiada jakiekolwiek elektryczne, mechaniczne lub radiologiczne usterki. To szczególnie odnosi się do wadliwie działających wskaźników/wyświetlaczy, urządzeń ostrzegawczych i alarmowych.
- Jeżeli użytkownik chce połączyć sprzęt rentgenowski z innym urządzeniem, częściami składowymi lub zespołami, które nie zostały opisane w podrozdziale "Kompatybilność", oraz jeżeli nie jest jasne z danych technicznych, że połączenie sprzętu rentgenowskiego z takim urządzeniem, częściami składowymi lub zespołami jest bezpieczne, użytkownik powinien upewnić się poprzez konsultacje z zainteresowanymi producentami albo ekspertem technicznym, że bezpieczeństwo pacjenta, operatora i otaczającego środowiska nie będzie zagrożone przez planowane połączenie.
- Firma Philips ponosi odpowiedzialność za bezpieczeństwo swoich wyrobów tylko jeżeli konserwacja, naprawy i modyfikacje zostały przeprowadzone przez firmę Philips lub przez osoby w sposób wyraźny upoważnione przez Philips do dokonania takich czynności.
- Jak każde urządzenie techniczne dany sprzet rentgenowski wymaga również odpowiedniej obsługi i regularnej fachowej konserwacji i ogladania, które zostały opisane w rozdziale "Konserwacja".
- Jeżeli sprzet nie jest obsługiwany we właściwy sposób lub operator nie przeprowadza konserwacji wg zaleceń, firma Philips nie ponosi odpowiedzialności za żadne wynikające z tego zakłócenia, uszkodzenia lub urazy.
- Nie wolno usuwać, ani też modyfikować układów zabezpieczających. Zdejmować lub otwierać części obudowy można tylko w razie takiego polecenia w niniejszej Instrukcji obsługi.

Dodatek Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Ważne informacje

SC

400

400

400

200

200

200

200

200

200

200

200

200

200

200

200

200

200

200

200

200

200

200

(DIN)

Ogni-

sko

8.5

Kratka

ciwroz-

proszeniowa

prze-

#### Zgodność 1.4



Niniejszy sprzęt medyczny spełnia wymagania dyrektywy "Medical Device Directive 93/42 EEC".

Dodatkowe pytania odnośnie do stosownych norm narodowych i międzynarodowych prosimy adresować do:

Philips Medical Systems DMC GmbH Quality Assurance Röntgenstraße 24 D-22335 Hamburg Fax: +49 40 5078 2147

#### 1.5 **Szkolenie**

Urządzenie rentgenowskie mogą obsługiwać tylko osoby, które posiadają niezbędne doświadczenie i wiedzę w zakresie ochrony radiologicznej i zostały poinstruowane w zakresie obsługi sprzętu rentgenowskiego.

#### 1.6 Inne instrukcje obsługi

Ten generator rentgenowski jest jedną częścią systemu rentgenowskiego. Inne składniki zestawu rentgenowskiego są opisane w oddzielnych instrukcjach obsługi.

| Kończyny górne   |                                     |     |    |       |   |     |   |
|--|-------------------------------------|-----|----|-------|---|-----|---|
|  |                                     |     |    |       |   |     |   |
| Palec  | 13 x 18                             | 1.5 | 46 | 2     |   | 110 |   |
| Kciuk  | 13 x 18                             | 3   | 46 | 3.2   |   | 110 |   |
| Dłoń, projekcja przednio-<br>tylna   | 18 x 24                             | 3   | 46 | 3.2   |   | 110 | • |
| Dłoń (w ułożeniu "gracza na<br>cytrze")                                    | 18 x 24                             | 4   | 48 | 3.2   |   | 110 | • |
| Nadgarstek, projekcja<br>przednio-tylna                                    | 18 x24, podzielona na pół           | 5   | 48 | 4     |   | 110 | • |
| Nadgarstek, projekcja bocz-<br>na  | 18 x24, podzielona na pół           | 6   | 50 | 4     |   | 110 | • |
| Kość łódkowana, zdjęcie w<br>projekcji przednio-tylnej/<br>ukośnej/bocznej | 24 x 30 lub 18 x 24<br>czwórdzielna | 6-7 | 50 | 3.2-5 |   | 110 | • |
| Przedramię + nadgarstek,<br>projekcja przednio-tylna                       | 18 x 24                             | 7   | 52 | 4     |   | 110 | • |
| Przedramię + nadgarstek,<br>projekcja boczna                               | 18 x 24                             | 8   | 52 | 5     |   | 110 | • |
| Przedramię + łokieć, pro-<br>jekcja przednio-tylna                         | 24 × 30 (18 × 24)                   | 8   | 55 | 4     |   | 110 | • |
| Przedramię + łokieć, pro-<br>jekcja boczna                                 | 24 × 30 (18 × 24)                   | 9   | 55 | 5     |   | 110 | • |
| Staw łokciowy, projekcja<br>przednio-tylna                                 | 18 x 24                             | 9   | 55 | 5     |   | 110 | • |
| Staw łokciowy, projekcja<br>boczna   | 18 x 24                             | 10  | 55 | 6.4   |   | 110 | ٠ |
| Ramię + łokieć, projekcja<br>przednio-tylna                                | 24 x 30, podzielona na<br>pół       | 11  | 60 | 6.4   |   | 110 | • |
| Ramię + łokieć, projekcja<br>boczna  | 24 x 30, podzielona na<br>pół       | 12  | 60 | 6.4   |   | 110 | • |
| Ramię + staw barkowy, pro-<br>jekcja przednio-tylna                        | 24 × 30 (18 × 24)                   | 13  | 66 | 10    | 0 | 110 | • |
| Ramię + staw barkowy, pro-<br>jekcja boczna                                | 24 × 30 (18 × 24)                   | 13  | 66 | 12    | 0 | 110 | • |
|  |                                     |     |    | 32    | 0 | 110 |   |

16

66

32

0

110

Część ciała

Miednica

Podudzie

Udo

osiowa

Staw barkowy, projekcja

 $18 \times 24$ 

Format kasety

35 x 35, trójdzielna

35 x 35, trójdzielna

35 x 35, trójdzielna

kΥ

77

73

66

cm

mAs

Kom.

rowa

0

0

0

pomia-

SID

(cm)

| Część ciała                                     | Format kasety     | cm | kV         | mAs  | Kom.<br>pomia-<br>rowa | SID<br>(cm) | Ogni-<br>sko | SC<br>(DIN) | Kratka<br>prze-<br>ciwroz-<br>prosze-<br>niowa |
|---|-------------------|----|------------|------|------------------------|-------------|--------------|-------------|--|
| Miednica, projekcja przed-<br>nio-tylna         | 35 × 43 (30 × 40) | 20 | 77-85      | 12.5 | 00                     | 110         |              | 400         | +  |
| Klatka piersiowa, projekcja<br>tylno-przednia   | 35 × 35 (40 × 40) | 18 | 125        | 2    | 00                     | 180         | •            | 400         | +  |
| Klatka piersiowa, projekcja<br>boczna           | 35 × 35 (40 × 40) | 26 | 125        | 3.2  | 0                      | 180         |              | 200         | +  |
| Klatka piersiowa w pozycji<br>leżącej (w łóżku) | 35 × 35 (40 × 40) | 21 | 102        | 1    |                        | 110         | •            | 400         | +  |
| Żebra 1-7                                       | 30 x 40 (24 x 30) | 16 | 66         | 20   | 0                      | 110         |              | 400         | +  |
| Żebra 8-12                                      | 30 x 40 (24 x 30) | 20 | 77         | 16   | 0                      | 110         |              | 400         | +  |
| Brzuch  |                   |    |            |      |                        |             |              |             |  |
| Przełyk   | 24 × 30           |    | 90         |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Żołądek   | 35 × 35           |    | 102        |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Zdjęcie celowane żołądka                        | 24 × 30 (18 × 24) |    | 117        |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Jelito cienkie (wg Sellnika)                    | 35 x 35 (24 x 30) |    | 109        |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Jelito grube                                    | 35 × 35           |    | 117        |      | 00                     | 150         |              | 400         | +  |
| Jelito grube                                    |                   |    | 109        |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Zdjęcie celowane jelita grubego                 | 24 × 30 (18 × 24) |    | 125        |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Brzuch  | 35 x 43 (30 x 40) |    | 85         |      | 00                     |             |              | 400         | +  |
| Brzuch w pozycji bocznej                        | 35 x 43 (30 x 40) |    | 90-10<br>2 |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Nerki, bez cieniowania                          | 35 × 43 (30 × 40) |    | 77         |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Nerka + środek cieniujący                       | 35 × 43 (30 × 40) |    | 85         |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Zdjęcie celowane nerki                          | 24 × 30           |    | 81         |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Moczowód  | 20 × 40 (24 × 30) |    | 77         |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Cewka moczowa                                   | 18 x 24           |    | 73         |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Pęcherz, projekcja przed-<br>nio-tylna          | 18 x 24           |    | 77         |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Pęcherz, projekcja boczna                       | 18 × 24           |    | 90         |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Pęcherzyk żółciowy, bez cieniowania             | 24 × 30 (18 × 24) |    | 70         |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Pęcherzyk żółciowy + środek cieniujący          | 24 × 30 (18 × 24) |    | 77-85      |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Zdjęcie celowane pęcherzy-<br>ka żółciowego     | 18 x 24           |    | 73         |      | 0                      |             |              | 400         | +  |
| Flebografia                                     |                   |    |            |      |                        |             |              |             |  |
|   |                   |    |            |      |                        |             |              |             |  |

Philips Medical Systems, Czerwiec 2007

# 2 Bezpieczeństwo

# 2.1 O niniejszej Instrukcji obsługi

Celem niniejszej Instrukcji obsługi jest umożliwienie bezpiecznej pracy z opisanym tu generatorem rentgenowskim. Generator rentgenowski jest przeznaczony do obsługi tylko w zgodności z procedurami bezpieczeństwa zamieszczonymi w niniejszej Instrukcji obsługi. Nie wolno używać generatora do celów innych, niż te, do których został on przeznaczony. Operator zawsze pozostaje odpowiedzialny za zgodność z przepisami, które dotyczą instalacji i eksploatacji urządzenia rentgenowskiego.

# 2.2 Bezpieczeństwo elektryczne

Ten generator rentgenowski odpowiada 1 klasie bezpieczeństwa i jest klasyfikowany jako typ B zgodnie z IEC 60601-1. Wyłącznie wykwalifikowany personel techniczny może usuwać osłony z generatora rentgenowskiego. Niniejszy generator rentgenowski może być użytkowany jedynie w pomieszczeniach medycznych spełniających wymagania IEC.



- Generatora rentgenowskiego nie wolno używać w środowisku zagrożonym wybuchem.
- Środki czyszczące i dezynfekcyjne mogą tworzyć grożące wybuchem mieszaniny gazów. Dotyczy to również przypadku, gdy są one używane dla pacjenta. Prosimy o przestrzeganie odpowiednich regulacji prawnych.

# 2.3 Zgodność elektromagnetyczna



Zgodnie z przeznaczeniem dane urządzenie spełnia wymagania prawodawstwa w zakresie EMC, które reguluje dopuszczalne emisje promieniowania elektromagnetycznego od elektrycznie obsługiwanego sprzętu oraz wymagania co do odporności na takie promieniowanie.

Pomimo tego całkowicie nie wyklucza się możliwości wpływu na normalne działanie medycznych aparatów elektronicznych sygnałów od nadajników radiowych o wysokiej częstotliwości, na przykład telefonów komórkowych / bezprzewodowych lub analogicznych przyrządów, które również podlegają przepisom EMC, jeżeli takie nadajniki używane są w bezpośredniej bliskości i przy stosunkowo wysokiej mocy transmisji. Dlatego należy unikać pracy podobnych nadajników radiowych na bardzo małej odległości do urządzeń regulowanych lub sterowanych w sposób elektroniczny, aby wykluczyć ryzyko funkcjonalnych zakłóceń.

# Objaśnienie

Urządzenia elektroniczne spełniające regulacje EMC posiadają taką konstrukcję, że w normalnych okolicznościach zakłócenia pracy pod wpływem pól elektromagnetycznych mogą być wykluczone. Jednak w

64 Dodatek Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Bezpieczeństwo

wypadku pojawienia w pobliżu elektronicznych urządzeń sygnałów od nadajników o wysokiej częstotliwości i stosunkowo dużej transmitowanej mocy ryzyko niezgodności elektromagnetycznej w trakcie eksploatacji nie może być całkowicie wykluczone.

W niezwykłych zestawach może to inicjować nie zamierzone sekwencje robocze urządzenia i, w pewnych okolicznościach, sprawiać ryzyko dla pacjenta lub operatora.

Zatem należy unikać aktywacji transmisji z ruchomych urządzeń radiowych, w tym nawet gdy są w trybie gotowości.

Telefony komórkowe / bezprzewodowe powinni być **odłączone** od zasilania w zaznaczonych strefach problemowych.

# 2.4 Ochrona przed promieniowaniem



- Przed wykonaniem każdego naświetlenia upewnij się, że są przedsięwzięte wszystkie niezbędne środki ostrożności z zakresu ochrony radiologicznej. Dodatkowe informacje o środkach zabezpieczających przed promieniowaniem można znaleźć w różnych instrukcjach obsługi poszczególnych części zestawu rentgenowskiego, które są używane z opisanym generatorem.
- Nie wolno usuwać ani też modyfikować układów zabezpieczających, które w pewnych warunkach mogą zapobiec włączeniu promieniowania.

# 2.5 Likwidacja



Wycofanie, właściwa likwidacja i powrót do obiegu produkcyjnego urządzenia medycznego zachodzi w zgodności z Europejską Dyrektywą WEEE (ang.: Waste Electrical and Electronic Equipment) i/lub zgodnie z wymaganiami ustawodawstwa krajowego.

Firma Philips produkuje sprzęt wysokiej technologii pod względem bezpieczeństwa i ochrony otaczającego środowiska. Pod warunkiem, że wszystkie części obudowy aparatu rentgenowskiego są zamknięte i system jest eksploatowany we właściwy sposób, nie istnieje zagrożenia dla ludzi lub otaczającego środowiska.

Dla zgodności z przepisami niezbędne jest użycie materiałów, które mogą zagrażać otaczającemu środowisku i dlatego muszą być utylizowane w odpowiedni sposób.

Nie wolno zatem utylizować sprzętu rentgenowskiego razem ze zwykłymi odpadkami przemysłowymi lub domowymi.

Firma Philips

- pomaga w utylizacji opisywanego urządzenia rentgenowskiego we właściwy sposób,
- przyjmuje części, które mogą być użyte w cyklu produkcyjnym, za pośrednictwem zakładów utylizacyjnych oraz
- w ten sposób sprzyja zmniejszeniu zanieczyszczenia otaczającego środowiska.

Nawiąż kontakt z Organizacją Obsługi Technicznej firmy Philips z pełnym zaufaniem.

# 8.5 Tabela ekspozycji

|   | 0.5                      | abeia | ı eks | JUZY         | Cji                    |             |                    |             |  |
|---|--------------------------|-------|-------|--------------|------------------------|-------------|--------------------|-------------|--|
| Część ciała   | Format kasety            | cm    | kV    | m <b>A</b> s | Kom.<br>pomia-<br>rowa | SID<br>(cm) | Ogni-<br>sko<br>■■ | SC<br>(DIN) | Kratka<br>prze-<br>ciwroz-<br>prosze-<br>niowa |
| Czaszka i tułów   |                          |       |       |              |                        |             |                    |             |  |
| Łuk jarzmowy, ułożenie wg<br>Henkeltopfa                        | 18 x 24                  | 20    | 73    | 8            |                        | 110         | •                  | 200         | +  |
| Czaszka, projekcja przed-<br>nio-tylna/tylno-przednia           | 24 x 30                  | 20    | 77    | 16           | 0                      | 110         | •                  | 400         | +  |
| Czaszka, projekcja boczna                                       | 24 × 30                  | 16    | 73    | 8            | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |
| Zdjęcie wg Clementsa/<br>Townego                                | 24 x 30 (18 x 24 boczna) | 26    | 81    | 25           | 0                      | 110         | •                  | 400         | +  |
| Zdjęcie wg Schüllera/Stenvera                                   | 13 x 18                  | 24    | 77    | 25           | 0                      | 110         | •                  | 400         | +  |
| Oczodół wg Rheesego   | 13 x 18                  | 19    | 73    | 16           | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |
| Porównawcze zdjęcie pira-<br>mid                                | 13 x 18                  | 22    | 77    | 16           | 0                      | 110         | •                  | 400         | +  |
| Czaszka, projekcja osiowa                                       | 24 × 30                  | 28    | 85    | 32           | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |
| Zatoki boczne nosa, projekcja półosiowa                         | 18 × 24 (13 × 18)        | 22    | 77    | 40           | 0                      | 110         | •                  | 400         |  |
| Kość nosowa   | 13 x 18                  | 3     | 44    | 2.5          |                        | 110         | •                  | 200         | +  |
| Kręgosłup szyjny, projekcja<br>przednio-tylna                   | 18 x 24                  | 10    | 66    | 25           | 0                      | 110         | •                  | 400         | +  |
| Kręgosłup szyjny, projekcja<br>boczna/ukośna                    | 18 x 24                  | 12    | 73    | 25           | 0                      | 150         | •                  | 400         | +  |
| Kręgosłup piersiowy, projekcja przednio-tylna (+ -)             | 20 x 40 (18 x 43)        | 21    | 77    | 25           | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |
| Kręgosłup piersiowy, pro-<br>jekcja boczna (- +)/(+ - +)        | 20 x 40 (18 x 43)        | 32    | 81-85 | 40           | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |
| Kręgosłup lędźwiowy, projekcja przednio-tylna                   | 20 x 40 (18 x 43)        | 22    | 77    | 25           | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |
| Kręgosłup lędźwiowy, projekcja boczna (- +)/ukośna              | 20 x 40 (18 x 43)        | 36    | 90-96 | 32           | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |
| Kość krzyżowa, projekcja<br>boczna (+-)/(+-+)                   | 18 x 24 (13 x 18)        | 28    | 90    | 40           | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |
| Staw biodrowy, projekcja przednio-tylna                         | 24 × 30                  | 20    | 77    | 20           | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |
| Staw biodrowy, projekcja<br>osiowa/ułożenie wg Lauen-<br>steina | 24 x 30                  | 22    | 77    | 25           | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |
| Projekcja Ala-/obturatum  | 24 × 30                  | 24    | 77    | 25           | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |
| Staw krzyżowo-biodrowy  | 18 x 24                  | 22    | 81    | 20           | 0                      | 110         |                    | 400         | +  |

63

W razie potrzeby Organizacja Obsługi Technicznej może zaprogramować odróżniające się nazwy (maks. 6 znaków).

# 8.4 Ikony na przyciskach i ich znaczenie

Ikony na przyciskach są zamienne; Służba obsługi technicznej może je zmieniać na życzenie.

| Ikona  | Objaśnienie   |
|--|---|
| 1  | Poziome urządzenie rentgenowskie  |
| 1  | Pochylne urządzenie badaniowe z kasetą nad stołem   |
| •  | Angiografia z funkcją Puck  |
|  | Pochylne urządzenie do badań rentgenowskich z nadstołowym podzespołem lampy i kasetą              |
|  | Tomografia  |
| 0  | Stół do badań skopowych z podstołowym podzespołem lampy i wzmacniaczem obrazu                     |
|  | Pochylne urządzenie do badań rentgenowskich z nadstołowym podzespołem lampy i wzmacniaczem obrazu |
|  | Urządzenie zdjęcia celowanego   |
|  | Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia   |
| *  | Urządzenie obrazowania cyfrowego (ang.: Digital Spot Imaging)                                     |
|  | DSI, tomografia   |
| ♥☆▶  | Pokazywanie naczyń  |
| $\bigcirc \mathcal{D}_{\blacktriangleright}$ | Skopia  |
|  | Śledzenie bolusa w naczyniach kończyn dolnych   |
|  | Urządzenie do badania czaszki   |
|  | Kimografia  |
| <b>●</b> <u>•</u> 2                          | Dowolnie ustawiana kaseta, pokój 2  |
|  | Ścianka do zdjęć płucnych, pokój 2  |
|  |   |

62 Dodatek Optimus 50/65/80 Wersja 3.x

# 3 Funkcjonowanie i opis

# 3.1 Funkcjonowanie

# 3.1.1 Co generator "może robić"

Niniejszy generator wytwarza napięcie i prąd niezbędny dla pracy lampy rentgenowskiej oraz zapewnia zasilanie dla części składowych całego zestawu rentgenowskiego.

W następującej tabeli można zobaczyć, jakie techniki ekspozycji są dostępne dla poszczególnej konfiguracji.

| Techniki ekspo-   | Konfiguracja                              |                  |                  |                |  |  |
|---|---|------------------|------------------|----------------|--|--|
| zycji   | Wersja pod-<br>stawowa<br>bez APR,<br>AEC | z APR<br>bez AEC | z AEC<br>bez APR | z APR<br>i AEC |  |  |
| technika kV   | -   | -                | +                | +              |  |  |
| technika kV-mA  | -   | -                | -                | +              |  |  |
| TDC   | -   | -                | -                | +              |  |  |
| technika kV-mAs   | +   | +                | +                | +              |  |  |
| technika kV-mAs-s                                       | +   | +                | +                | +              |  |  |
| technika kV-mA-s  | -   | +                | -                | +              |  |  |
| specjalna ekspozycja<br>dla symulacji radio-<br>terapii | -   | +3               | -                | +3             |  |  |
| Technika skopii   | +1  | +2               | +1               | +2             |  |  |

- + możliwa,
- nie jest możliwa
- <sup>1</sup> możliwa jest tylko jedna krzywa charakterystyki kV-mA
- <sup>2</sup> Organizacja Obsługi Technicznej może wyznaczyć dla każdego APR różne krzywe charakterystyki kV-mA

# 3.1.2 Możliwe konfiguracje

- Wersja podstawowa
- dodatkowo z automatyczną kontrolą ekspozycji (AEC, opcja)
- dodatkowo z radiografią programowaną anatomicznie (APR, opcja)
- dodatkowo z AEC i APR (opcja)

W niniejszej Instrukcji obsługi opisane są wszystkie konfiguracje.

Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Funkcjonowanie i opis

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Musi być dostępna skopia

#### 3.1.3 Funkcje przy maksymalnej konfiguracji:

### Techniki ekspozycji

- APR z AEC
- APR bez AEC

### APR z AEC

- technika kV
  - maksymalna moc lampy zgodnie z wybranym ogniskiem lub
  - z użyciem stałego prądu w zakresie wybieralnych wartości
  - Kontrola gęstości tomografii (TDC)

### techniki bez AEC

- technika kV-mAs
- technika kV-mA-s
- technika kV-mAs-s

#### 3.1.4 Funkcje dodatkowe

- Zmiana parametrów ekspozycji programu APR
  - dla następnych ekspozycji (bez zachowywania)
  - z następnym zachowaniem
- Zachowanie maksymalnie 1000 programów APR
- Współzależność parametrów ekspozycji i grubości ciała pacjenta
- Dawka powierzchniowa (opcja, w zależności od systemu)
- Variofocus (opcja)

Istnieje możliwość wybrania ogniska, którego właściwości znajdują się między dużym i małym ogniskiem. Stosunek dwóch ognisk jest wyrażany jako procentowy odnośnie do małego ogniska (SF). "20% SF" znaczy 20% ważonej mocy małego ogniska i 80% ważonej mocy dużego ogniska. Funkcja Variofocus podczas instalacji jest ustawiana dla każdego programu APR.

#### 3.1.5 Co jest nowego?

Niniejsza Instrukcja obsługi opisuje generator o wszystkich możliwych funkcjach na czas wypuszczenia do druku. Ostateczne funkcje, które są dostępne w generatorze, odnoszą się do nabytej lub zmodernizowanej konfiguracji. konfiguracja. Instrukcja obsługi opisuje również wszystkie wcześniejsze wersje generatora. Następująca tabela zapewnia informacje o wszystkich możliwych funkcjach.

| Funkcja   | Od<br>wersji | Opcjonalne |
|---|--------------|------------|
| AEC - Automatyczna kontrola ekspozycji (ang.: Automatic Exposure Control)             | 1            | +          |
| Automatyczne wprowadzanie czasu tomografii  | 1            | +2         |
| APR - Radiografia programowana anatomicznie (ang.: Anatomical Programmed Radiography) | 1            | +          |
| Rozszerzenie APR  | 2            | 2, 5       |

| Techniki ekspozycji | Pole <sup>1</sup> | Wyświetlacz na poziomie 1        | Wyświetlacz na po-<br>ziomie 2                   | Wyświetlacz na poziomie 3 | Wyświetlacz na poziomie 4 |
|---------------------|-------------------|----------------------------------|--|---------------------------|---------------------------|
| kV-mAs              | 1                 | kV                               | kV   | 2                         | Komunikat                 |
|                     | 2                 | mAs                              | mA<br>(obliczane)                                |                           | Komunikat                 |
|                     | 3                 | s                                | 3  |                           | Komunikat                 |
| kV-mAs-s            | 1                 | kV                               | kV   | 2                         | Komunikat                 |
|                     | 2                 | mAs                              | mA<br>(obliczane)                                |                           | Komunikat                 |
|                     | 3                 | s                                | 3  |                           | Komunikat                 |
| kV-mA-s             | 1                 | kV                               | kV   | 2                         | Komunikat                 |
|                     | 2                 | mAs                              | mAs<br>(obliczany)                               |                           | Komunikat                 |
|                     | 3                 | s                                | 3  |                           | Komunikat                 |
| TDC                 | 1                 | kV                               | kV   |                           | Komunikat                 |
|                     | 2                 | Korekcja gęstości                | mAs lub mA<br>(wartości końcowe eks-<br>pozycji) |                           | Komunikat                 |
|                     | 3                 | Układ film-folia<br>wzmacniająca | s (zaprogramowany)                               |                           | Komunikat                 |

| Pole 1   | Pole 2    | Pole 3   |  |
|----------|-----------|----------|--|
| <u>+</u> | <u></u> + | <u>+</u> |  |

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Wartości całkowitej dawki powierzchniowej (opcjonalnie) w cGycm<sup>2</sup> dla każdego pokoju badań.

#### 8.3 Kombinacje film-folia wzmacniająca

Firma Philips proponuje następujące oznaczenia:

- G200ST
- U400SP
- B100HR
- G200+-

### Znaczenie skrótów:

- G: Zielony (ang.: Green)
- U: Nadfiolet (ang.: Ultraviolet)
- B: Niebieski (ang.: Blue)
- ST: Standardowy
- SP: Specjalny
- HR: Wysoka rozdzielczość (ang.: High resolution)
- +-: Skalowana folia wzmacniająca
- 100 ... 400: Bezwzględna prędkość folii

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Wyświetlana jest zalecana kombinacja filmu/folii wzmacniającej. Zmiana tej wartości nie jest możliwa. Z wyjątkiem wartości obliczonej wstępnie, wszystkie wartości można ustawić na konsoli operatorskiej.

#### 8 **Dodatek**

#### 8.1 Komunikaty o błędzie

| Tekst   | Znaczenie   | Działanie   |
|---|---|---|
| Door open (Drzwi są otwarte)                                  | Nie zamknięto drzwi do pokoju badań.  | Zamknij drzwi.  |
| XXXX press RESET<br>(Wciśnij RESET)                           | Ten komunikat jest wyświetlany, jeśli, na przykład, występują tętnienia napięcia sieciowego. Kod błędu XXXX jest przeznaczony dla służby technicznej. | Zamknięcie komunikatu<br>o błędzie:<br>Wciśnij RESET.<br>Generator jest gotowy<br>do pracy. |
| 03HJ press Reset (03HJ wciśnij reset)                         | Wybrane ognisko zostało odrzucone. Pracę można kontynuować z innym ogniskiem.   | Wciśnij RESET.  |
| Press power on (Wciśnij<br>przycisk włączenia zasila-<br>nia) | Faza inicjalizacji została przerwana.   | Wciśnij 🌘 jeszcze raz.  |
| 15LH  | Podczas włączania został<br>wciśnięty przełącznik<br>nożny.   | Podczas włączania nie<br>wolno wciskać przełącz-<br>nika nożnego.                           |
|   |   |   |

#### 8.2 Hierarchia poziomów na wyświetlaczu

Istnieje większa ilość informacji, niż może być pokazana na jednym poziomie. Niewidoczne informacje, które są składowane na trzech poziomach, mogą być przedstawione za pomocą 🗈. Każde wciśnięcie przycisku przywołuje następny poziom. Po wyświetleniu poziomu 4 pojawia się poziom 1. Jeżeli po ukazaniu się komunikatu o błędzie generator zostanie wyłączony i włączony ponownie, ten komunikat można przywołać na poziomie 4. Tam można zobaczyć różne pozycje informacyjne, o których można dowiedzieć się z następującej tabeli.

| Techniki ekspozycji                   | Pole <sup>1</sup> | Wyświetlacz na poziomie 1        | Wyświetlacz na po-<br>ziomie 2                   | Wyświetlacz na poziomie 3 | Wyświetlacz na poziomie 4 |
|---------------------------------------|-------------------|----------------------------------|--|---------------------------|---------------------------|
| z automatyczną kontrolą<br>ekspozycji | 1                 | kV                               | kV   | 2                         | Komunikat                 |
|                                       | 2                 | Korekcja gęstości                | mAs lub mA<br>(wartości końcowe eks-<br>pozycji) |                           | Komunikat                 |
|                                       | 3                 | Układ film-folia<br>wzmacniająca | s<br>(wartości końcowe eks-<br>pozycji)          |                           | Komunikat                 |

| Funkcja  | Od<br>wersji | Opcjonalne |
|--|--------------|------------|
| Wskaźnik dawki powierzchniowej   | 2            | +1         |
| Variofocus   | 2            | +2         |
| Wyświetlanie stanu cieplnego podzespołu lam-<br>py   | 2            | +4         |
| TDC - Kontrola gęstości tomografii (ang.: Tomography Density Control)                              | 2            | +2,6       |
| Technika kV z prądem stałym  | 2            | +2,6       |
| PDO - Organizator danych pacjenta (ang.: Patient Data Organizer)                                   | 3            | +3         |
| Skopia   | 3            |            |
| Specjalna ekspozycja dla symulacji radioterapii  |              | +2,7       |
| Uzupełnienie przez wtórny powielacz elektro-<br>nów<br>(ang.: SEM - Secondary Electron Multiplier) | 3            | +6         |

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> kompatybilność zależy od systemu

#### 3.1.6 O czym należy wiedzieć przed włączaniem

- Prosimy o przestrzeganie odpowiednich instrukcji dotyczących bezpieczeństwa i konserwacji.
- Jeżeli dioda na przycisku
  - świeci: Jego funkcja lub narzędzie jest włączone.
  - nie świeci: Jego funkcja lub narzędzie jest wyłączone.
- Po osiągnięciu wartości granicznej wskaźnik jest wyłączany przez krótki okres czasu i pojawia się ponownie.
- Jeżeli zmiana wartości powoduje zmianę, na przykład, wartości mAs, zostanie wskazana nowa wartość.
- Jeżeli chcesz zmienić wartość niezmienną, wartość zostaje zapamiętana, wskaźnik jest wyłączany przez krótki okres czasu i pojawia się ponownie.
- Po zakończeniu ekspozycji brzmi sygnał dźwiękowy i są ukazywane faktyczne końcowe dane ekspozycji na 25 sekund lub póki operator nie uaktywnia następną procedurę roboczą (tylko z AEC). Przy pomocy nożna ponownie przywołać końcowe wskazania ekspozycji, pod warunkiem że nie została wyzwolona nowa ekspozycja.
- Za jedną minutę można wykonać maksymalnie trzy ekspozycje w każdym wybranym porządku. W takim przypadku należy zwracać uwagę na wskaźnik stanu podzespołu lampy oraz na zalecenia zawarte w Instrukcji obsługi podzespołu lampy rentgenowskiej.
- Jeżeli spróbujesz wykonać czwartą ekspozycję w ciągu minuty, tego nie uda się zrobić. Generator nie pozwoli dokonać więcej ekspozycji na minute.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> tylko z APR

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> patrz instrukcję obsługi PDO

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> w zależności od systemu i podzespołu lampy

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> zawsze obecna (bez modułu operacyjnego)

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> tylko z AEC

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup> tylko ze skopią

Wyjątki:

Ograniczenie trzech ekspozycji na minutę nie działa

- jeśli wykonuje się skopię w ciągu jednej minuty oraz przed czwartą ekspozycją na końcu lub
- w trybie seryjnym.

Dla ekspozycji pediatrycznych należy uwzględniać informacje zawarte w Rozdział "Przyciski i wskaźniki świetlne - krótkie streszczenie" na stronie 15.

# 3.1.7 System kontroli warunków wyłączenia ekspozycji

Generator posiada system kontroli który, w dających się przewidywać okolicznościach, zabezpiecza przed niekontrolowanym promieniowaniem w przypadku błędu. Podczas ekspozycji z zastosowaniem AEC ten system kontroli przerywa promieniowanie, jeśli zostanie spełniony jeden z następujących warunków:

- Etap 1: Jeżeli wartość mAs staje o 9,5 razu większa od wartości mAs dla wybranego APR,
- Etap 2: Jeżeli po upływie 10% maksymalnego dopuszczalnego czasu ekspozycji nie osiągnięto co najmniej 4% przewidywanej dawki.
- Etap 3: Jeśli zostanie osiągnięte 600 mAs lub 4 s (wartość mAs może być ustawiona niżej przez Organizację Obsługi Technicznej).

Jeżeli zostaną dokonane tymczasowe zmiany programu APR, program jest zaznaczany przez "\*" (patrz Rozdział "Narzucanie zmian parametrów ekspozycji programu APR" na stronie 30).

Wtedy system kontroli przybiera następujący status:

Etap 1: nie jest aktywny

Etap 2: Efektywność ograniczona – 10% czasu ekspozycji zmienia się na

400 ms (10% maksymalnego czasu ekspozycji przy AEC = 4000 ms) Etap 3: zawsze jest aktywny.

Zupełna reaktywacja etapu 1 i 2.

A: Wciśnij ponownie ten sam przycisk APR i przez to wartości wracają do ustawień domyślnych lub

B: Zachowaj zmienione parametry w sposób opisany poniżej (patrz Rozdział "Narzucanie zmian parametrów ekspozycji programu APR" na stronie 30f).

W obydwóch przypadkach "\*" znika.

Jeżeli chcesz dostosować etap 1 i 2 do zastąpionych danych (przypadek B), należy wprowadzić i zachować oczekiwaną wartość mAs. Dodatkowe informacje można znaleźć w tabeli ekspozycji w Dodatku.

rniips Medical Systems, Czerwiec 2007

| Nu-<br>mer | Treść                       | Nu-<br>mer        | Treść  |
|------------|-----------------------------|-------------------|--|
| 1          |                             |                   |  |
| 2          | (A) (B) (G) (H) (E) (F) (I) | A B C D E F G H I | Logo Adres Numer typu Dane techniczne IEC 60601-1 IEC 60601-1-32 CE UL lub CSA CCC |

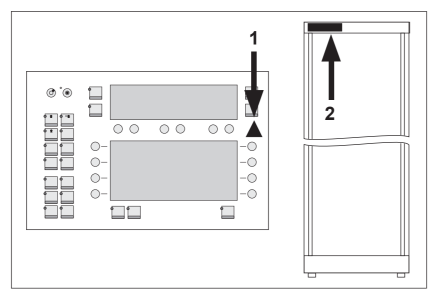
| Nominalna moc wyjściowa nadajnika [W] | Odległość rozdzielająca zgodnie z częstotliwością nadajnika [m] |   |  |  |  |
|---------------------------------------|---|---|--|--|--|
|                                       | 150 kHz 80 MHz<br>d = (3,5/3)P <sup>1/2</sup>                   | 80 MHz 800 MHz<br>d = (3,5/3)P <sup>1/2</sup> | 800 MHz 2.5 GHz<br>d = (7/3)P <sup>1/2</sup> |  |  |
| 0.01                                  | 0.12  | 0.12  | 0.23   |  |  |
| 0.1                                   | 0.37  | 0.37  | 0.74   |  |  |
| 1                                     | 1.17  | 1.17  | 2.33   |  |  |
| 10                                    | 3.67  | 3.67  | 7.38   |  |  |
| 100                                   | 11.66   | 11.66   | 23.33  |  |  |

Dla nadajników, których maksymalna moc wyjściowa nie jest wyżej wymieniona, zalecana odległość rozdzielająca d w metrach [m] może być oszacowana za pomocą równania dającego się zastosować do częstotliwości nadajnika.

P jest maksymalną mocą wyjściową nadajnika w watach [W], jak jest podana przez producenta nadajnika.

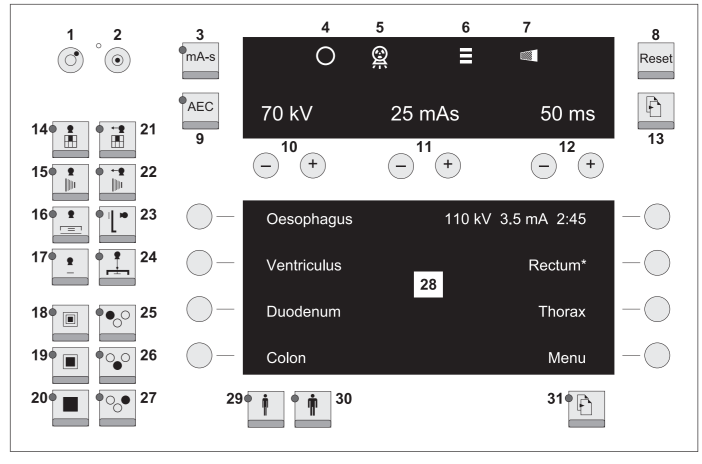
- Dla 80 MHz i 800 MHz odległość rozdzielającą stosuje się dla wyższych zakresów częstotliwości.
- Te wytyczne mają zastosowanie nie we wszystkich sytuacjach. Na rozprzestrzenianie się fal elektromagnetycznych wywiera wpływ absorpcja i odbicie różnych struktur, obiektów i ludzi.

# 7.8 Etykiety



# 3.2 Konsola operatorska

# 3.2.1 Przyciski i wskaźniki świetlne - krótkie streszczenie



Pokazane ilustracje są przykładowe.

Przełącznik wyzwalający jest przełącznikiem dwukrokowym.

l. krok:

Przygotowanie – zielony wskaźnik gotowości gaśnie. Gdy zapala się ponownie:

2. krok:

Wykonaj ekspozycję.

Istnieje możliwość wciśnięcia przycisku bezpośrednio do drugiego kroku. Ekspozycja zostanie wykonana po upływie czasu przygotowania. Trzymaj przycisk wciśniętym do końca ekspozycji. W przeciwnym razie ekspozycja zostanie przerwana. Nie wolno wciskać tego przycisku więcej niż trzy razy na minutę w celu zabezpieczenia lampy rentgenowskiej.

Specjalnie dla ekspozycji pediatrycznych i sali przypadków nagłych, na przykład, Organizacja Obsługi Technicznej może zaprogramować czas przygotowania do 30 s dla każdej wybranej lampy rentgenowskiej. Przygotowanie pozostaje nawet po zwolnieniu przycisku ekspozycji na etapie przygotowania, pod warunkiem że nie została wykonana ekspozycja.

.

3.2

Po dokonaniu ekspozycji przygotowywanie zostaje wyłączone.

| 1 Wyłączanie generatora 2 Włączanie generatora 3 Wybór techniki ekspozycji 4 Gotowość do ekspozycji 5 Promieniowanie włączone 6 Wskaźnik stanu lampy 7 Wskaźnik błędnej ekspozycji 8 Resetowanie funkcji 9 Włączanie/wyłączanie AEC 10 Wybór i wyświetlanie wartości napięcia ekspozycji 11 Wybór i wyświetlanie wartości prądu ekspozycji 12 Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji 13 Wywołanie różnych poziomów 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej 26 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej | Nu-<br>mer | Znaczenie  |
|--|------------|--|
| 3 Wybór techniki ekspozycji 4 Gotowość do ekspozycji 5 Promieniowanie włączone 6 Wskaźnik stanu lampy 7 Wskaźnik błędnej ekspozycji 8 Resetowanie funkcji 9 Włączanie/wyłączanie AEC 10 Wybór i wyświetlanie wartości napięcia ekspozycji 11 Wybór i wyświetlanie wartości prądu ekspozycji 12 Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji 13 Wywołanie różnych poziomów 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 1          | Wyłączanie generatora                                |
| 4 Gotowość do ekspozycji 5 Promieniowanie włączone 6 Wskaźnik stanu lampy 7 Wskaźnik błędnej ekspozycji 8 Resetowanie funkcji 9 Włączanie/wyłączanie AEC 10 Wybór i wyświetlanie wartości napięcia ekspozycji 11 Wybór i wyświetlanie wartości prądu ekspozycji 12 Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji 13 Wywołanie różnych poziomów 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 2          | Włączanie generatora                                 |
| Fromieniowanie włączone  Wskaźnik stanu lampy  Wskaźnik błędnej ekspozycji  Resetowanie funkcji  Włączanie/wyłączanie AEC  Wybór i wyświetlanie wartości napięcia ekspozycji  Wybór i wyświetlanie wartości prądu ekspozycji  Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji  Wywołanie różnych poziomów  Urządzenie zdjęcia celowanego  DSI  Angiografia z funkcją Puck  Dowolnie ustawiana kaseta  Małe ognisko  Variofocus  Duże ognisko  Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia  DSI, tomografia  Scianka do zdjęć płucnych  Tomografia  Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej   | 3          | Wybór techniki ekspozycji                            |
| 6 Wskaźnik stanu lampy 7 Wskaźnik błędnej ekspozycji 8 Resetowanie funkcji 9 Włączanie/wyłączanie AEC 10 Wybór i wyświetlanie wartości napięcia ekspozycji 11 Wybór i wyświetlanie wartości prądu ekspozycji 12 Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji 13 Wywołanie różnych poziomów 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej   | 4          | Gotowość do ekspozycji                               |
| 7 Wskaźnik błędnej ekspozycji 8 Resetowanie funkcji 9 Włączanie/wyłączanie AEC 10 Wybór i wyświetlanie wartości napięcia ekspozycji 11 Wybór i wyświetlanie wartości prądu ekspozycji 12 Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji 13 Wywołanie różnych poziomów 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 5          | Promieniowanie włączone                              |
| 8 Resetowanie funkcji 9 Włączanie/wyłączanie AEC 10 Wybór i wyświetlanie wartości napięcia ekspozycji 11 Wybór i wyświetlanie wartości prądu ekspozycji 12 Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji 13 Wywołanie różnych poziomów 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 6          | Wskaźnik stanu lampy                                 |
| 9 Włączanie/wyłączanie AEC 10 Wybór i wyświetlanie wartości napięcia ekspozycji 11 Wybór i wyświetlanie wartości prądu ekspozycji 12 Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji 13 Wywołanie różnych poziomów 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 7          | Wskaźnik błędnej ekspozycji                          |
| 10 Wybór i wyświetlanie wartości napięcia ekspozycji 11 Wybór i wyświetlanie wartości prądu ekspozycji 12 Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji 13 Wywołanie różnych poziomów 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej   | 8          | Resetowanie funkcji                                  |
| 11 Wybór i wyświetlanie wartości prądu ekspozycji 12 Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji 13 Wywołanie różnych poziomów 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 9          | Włączanie/wyłączanie AEC                             |
| 12 Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji 13 Wywołanie różnych poziomów 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 10         | Wybór i wyświetlanie wartości napięcia ekspozycji    |
| 13 Wywołanie różnych poziomów 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 11         | Wybór i wyświetlanie wartości prądu ekspozycji       |
| 14 Urządzenie zdjęcia celowanego 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 12         | Wybór i wyświetlanie wartości czasu ekspozycji       |
| 15 DSI 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej   | 13         | Wywołanie różnych poziomów                           |
| 16 Angiografia z funkcją Puck 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 14         | Urządzenie zdjęcia celowanego                        |
| 17 Dowolnie ustawiana kaseta 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 15         | DSI  |
| 18 Małe ognisko 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej   | 16         | Angiografia z funkcją Puck                           |
| 19 Variofocus 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej   | 17         | Dowolnie ustawiana kaseta                            |
| 20 Duże ognisko 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej   | 18         | Małe ognisko   |
| 21 Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia 22 DSI, tomografia 23 Ścianka do zdjęć płucnych 24 Tomografia 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej   | 19         | Variofocus   |
| <ul> <li>DSI, tomografia</li> <li>Ścianka do zdjęć płucnych</li> <li>Tomografia</li> <li>Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej</li> </ul>   | 20         | Duże ognisko   |
| <ul> <li>Ścianka do zdjęć płucnych</li> <li>Tomografia</li> <li>Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej</li> </ul>  | 21         | Urządzenie zdjęcia celowanego, tomografia            |
| <ul><li>24 Tomografia</li><li>25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej</li></ul>  | 22         | DSI, tomografia                                      |
| 25 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 23         | Ścianka do zdjęć płucnych                            |
| ,  | 24         | Tomografia   |
| 26 Wybór komór pomiarowych dla akspozycii automatycznej  | 25         | Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej |
| 20 117001 Komor pomiarowych dia ekspozycji automatycznej   | 26         | Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej |
| 27 Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej  | 27         | Wybór komór pomiarowych dla ekspozycji automatycznej |
| 28 Wyświetlacz/wskaźnik świetlny   | 28         | Wyświetlacz/wskaźnik świetlny                        |
| 29 Szczupły pacjent  | 29         | Szczupły pacjent                                     |
| 30 Gruby pacjent   | 30         | Gruby pacjent  |
| 31 Przewijanie stron wyświetlacza  | 31         | Przewijanie stron wyświetlacza                       |

| Testowanie od-<br>porności | Poziom testo-<br>wania IEC<br>60601 | Poziom zgod-<br>ności | Otoczenie elektromagnetyczne – porada   |
|----------------------------|-------------------------------------|-----------------------|---|
|                            |                                     |                       | Zalecane odległości rozdzielające   |
|                            |                                     |                       | d = (3,5/3) P <sup>1/2</sup> dla 150 kHz 800 MHz d = (7/3) P <sup>1/2</sup> dla 800 MHz 2.5 GHz gdzie P jest maksymalną mocą wyjściową nadajnika w watach [W], jak jest podana przez producenta nadajnika oraz d jest zalecaną odległością rozdzielającą w metrach [m]. Natężenie pola od nieruchomych nadajników RF, jak zostało określono przez inspekcję elektromagnetycznej mapy zakładu², powinno być mniejsze niż poziom zgodności w każdym zakresie częstotliwości³. Zakłócenia mogą występować w pobliżu sprzętu oznakowanego przez następujący symbol: (((•))) |

<sup>1</sup> U<sub>T</sub> jest napięciem sieci prądu przemiennego przed zastosowaniem poziomu testowego.

<sup>2</sup> Przewidywanie wpływu natężenia pola od nieruchomych nadajników, takich jak stacje bazowe dla radiokomunikacji (dla telefonów komórkowych/ bezprzewodowych) oraz od nadajników-odbiorników przenośnych, nadajników-odbiorników radioamatorów, transmisji radiowej w zakresie częstotliwości AM/FM i telewizyjnej, na dokładność pracy urządzenia teoretycznie nie jest możliwe. Aby ocenić środowisko elektromagnetyczne tworzone nieruchomymi nadajnikami RF, należy dokonać inspekcji elektromagnetycznej mapy zakładu. Jeżeli zmierzone natężenie pola w miejscu użytkowania systemu przekracza odpowiedni poziom zgodności, system należy obserwować, aby upewnić się że urządzenie pracuje normalnie. Jeżeli zauważono nienormalną wydajność, może wynikać konieczność wykonania dodatkowych pomiarów i reorientacji lub przeniesienia systemu.

<sup>3</sup> W zakresie częstotliwości 150 kHz do 800 MHz natężenie pola powinno być mniejsze niż 10 V/m.

# Zalecane odległości rozdzielające

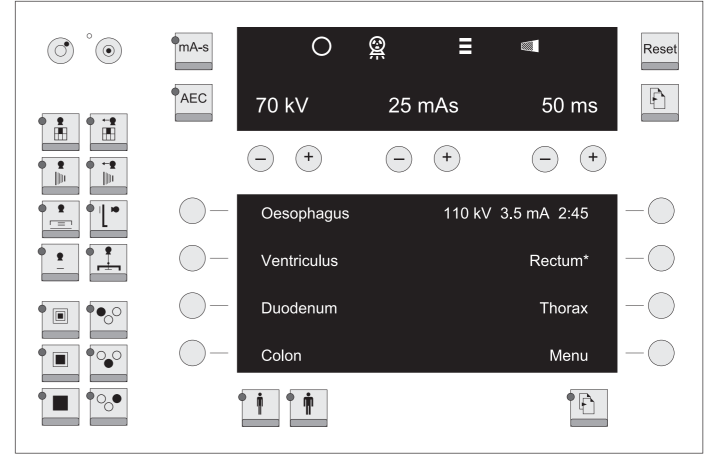
(między przenośnym sprzętem komunikacji RF i niniejszym urządzeniem rentgenowskim)

Niniejszy aparat rentgenowski jest przeznaczony do użycia w środowisku elektromagnetycznym, w którym zakłócenia promieniowania o częstotliwości radiowej są kontrolowane. Użytkownik lub operator aparatu rentgenowskiego może zapobiegać zakłóceniom elektromagnetycznym utrzymując minimalną odległość między przenośnym/bezprzewodowych sprzętem komunikacji RF (nadajnikami) i niniejszym aparatem rentgenowskim. Tabela poniżej przedstawia te odległości zgodnie z maksymalną mocą wyjściową sprzętu komunikacyjnego.

| Poziom testo-<br>wania IEC<br>60601                    | Poziom zgod-<br>ności   | Otoczenie elektromagnetyczne – porada  |  |
|--|---|--|--|
| styk ±6 kV   | styk ±6 kV  | Podłoga powinna być drewniana, betonowa lub z płytki ceramicznej. Jeż  |  |
| ±8 kV na skutek<br>utleniania                          | ±8 kV na skutek<br>utleniania   | materiał pokrycia podłogi jest syntetyczny, wilgotność względna powinna<br>być co najmniej 30%.  |  |
| ±2 kV dla linii elek-<br>troenergetycz-<br>nych        | ±2 kV dla linii elek-<br>troenergetycz-<br>nych   | Właściwości sieci zasilającej powinny odpowiadać typowemu środowiskowi handlowemu lub szpitalnemu.   |  |
| ±1 kV dla linii<br>wejściowych /<br>wyjściowych        | brak działania  |  |  |
| ±1 kV, tryb różni-<br>cowy                             | ±1 kV, tryb różni-<br>cowy  | Właściwości sieci zasilającej powinny odpowiadać typowemu środowiskowi handlowemu lub szpitalnemu.   |  |
| ±2 kV, tryb wspólny                                    | ±2 kV, tryb wspólny   |  |  |
| $<5\%$ $U_T^1$ (>95% zanurzony w $U_T$ ) dla 0,5 cyklu | <5% U <sub>T</sub> <sup>1</sup> (>95%<br>zanurzony w U <sub>T</sub> )<br>dla 0,5 cyklu  | Właściwości sieci zasilającej powinny odpowiadać typowemu środowiskowi handlowemu lub szpitalnemu. Jeżeli użytkownik systemu potrzebuje ciągłej eksploatacji podczas przerw w sieci zasilającej, zalecamy zasilanie systemu od zasilacza bezprzerwowego lub akumulatorów.  |  |
| $40\%~U_T~(60\%~za-$ nurzony in $U_T)~dla$ 5 cykli     | $40\%~U_T~(60\%~za-$ nurzony in $U_T)~dla$ 5 cykli  | systemu od zasnacza bezprzerwowego lub akumulatorow.   |  |
| $70\%~U_T~(30\%~za-$ nurzony in $U_T$ ) dla $25~cykli$ | $70\%~U_T~(30\%~za-$ nurzony in $U_T)~dla$ 25 cykli   |  |  |
|  |   |  |  |
| 3 A/m  | 3 A/m   | Pola magnetyczne o częstotliwości sieciowej powinni być na poziomie charakterystyk typowej lokalizacji w typowym środowisku handlowym lub szpitalnym.  |  |
| 3 V/m  | 3 V/m   | Przenośnych urządzeń komunikacyjnych emitujących RF nie wolno uży-   |  |
| 150 kHz 80<br>MHz                                      | 10 V/m  | wać w pobliżu jakichkolwiek części systemu, włączając kable, na odległości<br>mniejszej niż zalecana odległość rozdzielająca. Ta minimalna odległość jest<br>obliczana za pomocą równania stosującego częstotliwość nadajnika:   |  |
|  | wania IEC 60601  styk ±6 kV  ±8 kV na skutek utleniania  ±2 kV dla linii elektroenergetycznych  ±1 kV dla linii wejściowych / wyjściowych  ±1 kV, tryb różnicowy  ±2 kV, tryb wspólny  <5% U <sub>T</sub> ¹ (>95% zanurzony w U <sub>T</sub> ) dla 0,5 cyklu  40% U <sub>T</sub> (60% zanurzony in U <sub>T</sub> ) dla 5 cykli  70% U <sub>T</sub> (30% zanurzony in U <sub>T</sub> ) dla 25 cykli  <5% U <sub>T</sub> (>95% zanurzony w U <sub>T</sub> ) na 5 s  3 A/m  3 V/m  150 kHz 80 | wania IEC 60601  styk ±6 kV  ±8 kV na skutek utleniania  ±2 kV dla linii elek- troenergetycz- nych  ±1 kV dla linii wejściowych / wyjściowych  ±1 kV, tryb różni- cowy  ±2 kV, tryb wspól- ny  <5% U <sub>T</sub> ¹ (>95% zanurzony w U <sub>T</sub> ) dla 0,5 cyklu  40% U <sub>T</sub> (60% za- nurzony in U <sub>T</sub> ) dla 5 cykli  70% U <sub>T</sub> (30% za- nurzony w U <sub>T</sub> ) na 5 s  3 A/m  3 V/m  3 V/m  150 kHz 80  18 kV na skutek v styk ±6 kV  ±8 kV na skutek utleniania  ±2 kV dla linii elek- troenergetycz- nych  brak działania  *2 kV, tryb różni- cowy  *42 kV, tryb wspól- ny  5 kV, tryb wspól- ny  40k U <sub>T</sub> (>95% zanurzony w U <sub>T</sub> ) dla 0,5 cyklu  40% U <sub>T</sub> (60% za- nurzony in U <sub>T</sub> ) dla 25 cykli  5 cykli  70% U <sub>T</sub> (30% za- nurzony w U <sub>T</sub> ) na 5 s  3 A/m  3 V/m  150 kHz 80  10 V/m |  |

### 3.2.2 Przyciski i wskaźniki świetlne - opis szczegółowy

Górne pole wyświetlania



Wybór i wyświetlanie danych generatora

Świeci zielony wskaźnik gotowości: Gotowość do ekspozycji

<u>@</u> Promieniowanie włączone

 $\mathsf{O}$ 

Ħ

Wskaźnik stanu podzespołu lampy; w zależności od systemu i podzespołu lampy należy przestrzegać również poleceń w Instrukcji obsługi podzespołu lampy rentgenowskiej.

| Kolory           | Znaczenie   |
|------------------|---|
| Zielony          | Dostępna jest pełna moc   |
| żółty + zielony  | Podzespół lampy jest ciepły, dostępna jest pełna moc.   |
| Żółty            | Dostępne jest maks. 80% pełnej mocy   |
| żółty + czerwony | Dostępne jest maks. 64% pełnej mocy   |
| Czerwony         | Został uruchomiony termiczny wyłącznik bezpieczeństwa podzespołu lampy:  Wykonanie ekspozycji nie jest możliwe.  Prąd skopii jest ograniczony do 3 mA |

Wskaźnik błędnej ekspozycji; jeżeli miga,

17

- przełącznik ekspozycji został wciśnięty przedwcześnie: Wciśnij Roset lub
- osiągnięto wartość graniczną czasu lub mAs ekspozycji: Wciśnij
- ekspozycja została przerwana z powodu błędnych ustawień (system wczsnego ostrzegania o błędnej ekspozycji). Wciśnij

Wyświetlacz w polu danych ekspozycji z AEC: technika kV, kV-mA i TDC

(Wyświetlacz na poziomie 1, przykład)

| 70 kV      | 0 🗸            | G200ST     |
|------------|----------------|------------|
| <b>- +</b> | <b>(-) (+)</b> | <b>- +</b> |

Wybór i wyświetlanie wartości

- napięcia ekspozycji
- korekcji gęstości ekspozycji dla SFC (wyświetlanie tylko dla radiografii z zastosowaniem wzmacniacza obrazu)
- układu film/folia wzmacniająca (SFC, nie dotyczy radiografii przy pomocy wzmacniacza obrazu)

**Wartości końcowe ekspozycji** (Wyświetlacz na drugim poziomie, przykład)

| 70 kV      | ▶25 mAs    | ▶50 ms     |
|------------|------------|------------|
| <b>- +</b> | <b>- +</b> | <b>- +</b> |

Wartości końcowe ekspozycji są znakowane przez trójkąt.

Wyświetlacz w polu danych ekspozycji dla techniki kV-mAs lub kV-mAs-s

(Wyświetlacz na poziomie 1, przykład)

| 70 kV      | 25 mAs     | 50 ms      |
|------------|------------|------------|
| <b>- +</b> | <b>- +</b> | <b>- +</b> |

Wybór i wyświetlanie wartości

- napięcia ekspozycji
- Iloczyn mAs
- czasu ekspozycji (wybór jest dostępny tylko dla techniki kV-mAs-s)

Wyświetlacz w polu danych ekspozycji dla techniki kV-mAs-s

(Wyświetlacz na poziomie 1, przykład)

| 70 kV      | 500 mA     | 50 ms    |
|------------|------------|----------|
| <b>- +</b> | <b>- +</b> | <u>+</u> |

| Moc znamionowa nadajnika | Odległość ochronna w zależności od częstotliwości nadajnika [m] |   |  |  |
|--------------------------|---|---|--|--|
| [W]                      | 150 kHz 80 MHz<br>d = (3,5/3)P <sup>1/2</sup>                   | 80 MHz 800 MHz<br>d = (3,5/3)P <sup>1/2</sup> | 800 MHz 2.5 GHz<br>d = (7/3)P <sup>1/2</sup> |  |
| 0.01                     | 0.12  | 0.12  | 0.23   |  |
| 0.1                      | 0.37  | 0.37  | 0.74   |  |
| 1                        | 1.17  | 1.17  | 2.33   |  |
| 10                       | 3.67  | 3.67  | 7.38   |  |
| 100                      | 11.66   | 11.66   | 23.33  |  |

Dla nadajników, których maksymalna moc znamionowa nie jest wymieniona w tabeli, zalecana odległość ochronna d w metrach [m] może być obliczona za pomocą równania dla stosownego stojaku, gdzie P jest maksymalną mocą znamionową nadajnika w watach [W], jak jest podana przez producenta nadajnika.

### **UWAGA**

- Jeżeli wartość wynosi dokładnie 80 MHz lub 800 MHz, w każdym przypadku stosowany jest wyższy zakres częstotliwości.
- Te wytyczne mają zastosowanie nie we wszystkich sytuacjach. Na rozprzestrzenianie się fal elektromagnetycznych wywiera wpływ absorpcja i odbicie budynków, obiektów i ludzi.

# 7.7.2 Poradnictwo i deklaracja producenta

### Emisje elektromagnetyczne

Sprzęt rentgenowski jest przeznaczony do użycia w niżej wyszczególnionym środowisku elektromagnetycznym. Nabywca lub użytkownik sprzętu rentgenowskiego powinien zapewnić, żeby on był eksploatowany w takim środowisku.

|  |                          | ily w takiii ologowioka.   |
|--|--------------------------|--|
| Testowanie emisji  | Zgodność                 | Otoczenie elektromagnetyczne – porada  |
| Emisje RF<br>CISPR 11  | Grupa 1                  | Aparat wykorzystuje energię RF tylko dla swych funkcji wewnętrznych. Dlatego jego emisje RF są bardzo niskie i prawdopodobnie nie mogą być przyczyną jakichkolwiek zakłóceń pobliskiego sprzętu elektrycznego. |
| Emisje RF<br>CISPR 11  | Klasa A                  | System odpowiada do użycia we wszystkich zakładach oprócz mieszkaniowych oraz n<br>wolno go bezpośrednio podłączać do ogólnej niskonapięciowej sieci zasilającej, któr   |
| Emisje harmoniczne<br>IEC 61000-3-2                                  | Nie ma zastoso-<br>wania | zasila budynki mieszkalne.   |
| Emisje powodowane<br>skokami / drganiami na-<br>pięcia IEC 61000-3-3 | Nie ma zastoso-<br>wania |  |

Mimo że zostało udowodniono, że nie jest wywierany znaczący wpływ na wydajność i bezpieczeństwo sprzętu rentgenowskiego, niezgodność elektromagnetyczna może występować jeżeli sprzęt jest podłączony do standardowej domowej sieci zasilającej. W takim przypadku może wynikać potrzeba wykonywania odpowiednich pomiarów.

# Odporność elektromagnetyczna

Sprzęt rentgenowski jest przeznaczony do użycia w niżej wyszczególnionym środowisku elektromagnetycznym. Nabywca lub użytkownik

8 Funkcjonowanie i opis Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Dane techniczne 55

Firma Philips zaleca następujące standardowe lampy rentgenowskie:

RO 1648

RO 1750

SRO 0951

SRO 2550

SRO 33100

Informacje o możliwości podłączania innych lamp rentgenowskich można uzyskać w Oddziale Obsługi Technicznej firmy Philips.

Do każdego generatora Optimus można podłączać moduł organizatora danych pacjenta (ang.: PDO - Patient Data Organiser). Dodatkowe informacje można uzyskać u Organizacji Obsługi Technicznej firmy Philips.

# 7.6 Metody pomiarów

## Napięcie lampy rtg

Napięcie lampy mierzone jest za pomocą symetrycznych rozgałęźników wysokiego napięcia w obwodzie wysokonapięciowym.

## Prąd lampy rtg

Prąd lampy rentgenowskiej mierzony jest na stronie katody w wyprostowanym obwodzie wysokonapięciowym generatora rentgenowskiego.

## Czas ekspozycji

Czas ekspozycji mierzony jest w przedziale 75% ±7.5% napięcia szczytowego od strony wzrostu wysokiego napięcia i 75% ±7.5% napięcia szczytowego od strony spadku wysokiego napięcia.

### Iloczyn prąd-czas

Iloczyn prąd-czas mierzony jest na stronie katody w wyprostowanym obwodzie wysokonapięciowym generatora rentgenowskiego.

# 7.7 Dane EMC

# 7.7.1 Odporność na zakłócenia elektromagnetyczne – zalecane odległości ochronne

# (między przenośnym i bezprzewodowych sprzętem telekomunikacji o częstotliwości radiowej i niniejszym systemem)

System jest przeznaczony do użycia w środowisku elektromagnetycznym, w którym zakłócenia promieniowania o częstotliwości radiowej są kontrolowane. Użytkownik systemu może zapobiegać zakłóceniom elektromagnetycznym utrzymując minimalną odległość między przenośnym/bezprzewodowych sprzętem telekomunikacyjnym (nadajnikami) i niniejszym systemem. Zależy to od mocy sprzętu komunikacyjnego, jak pokazano poniżej.

Wybór i wyświetlanie wartości

- napięcia ekspozycji
- prądu ekspozycji
- czasu ekspozycji

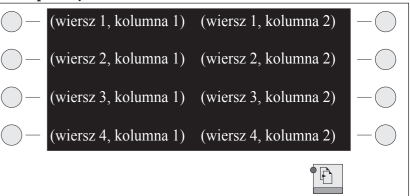
## Zmiana danych ekspozycji

- stopniowo: wciśnij krótko lub (+)
- ciągle: wciśnij dłużej (–) lub (+)

Na miejscu danych ekspozycji alternatywnie mogą pojawiać się komunikaty o błędzie i uwagi dla operatora.

Bardziej szczegółowe informacje można znaleźć w Dodatku. Informacje o wyświetlaczu na poziomie 2, 3 i 4 można znaleźć w Dodatku (Rozdział "Hierarchia poziomów na wyświetlaczu" na stronie 60).

# Dolne pole wyświetlania



Wybór i wyświetlanie nazw programów APR, bieżący wybór jest podświetlany. Jeżeli istnieje menu APR, "Menu" pojawia się w wierszu 4, kolumnie 2. Programy APR można przywoływać za pomocą odpowiedniego przycisku .

Przy pomocy istnieje możliwość przewijania stron, jeśli świeci dioda i jest zaprogramowano co najmniej 2 strony. Za ostatnią stroną znów jest ukazywana pierwsza strona.

Jeżeli, po zakończeniu przewijania, wcisnąć przełącznik przygotowania ekspozycji, pojawi się co następuje:

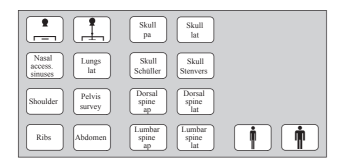
- ostatnio wybrany program APR,
- i odpowiednie dane ekspozycji.

Jeżeli parametry ekspozycji są zmienione, na końcu nazwy programu jest ukazywany symbol gwiazdki "\*". Zmienione dane pozostają bez zmian (nawet jeśli zmienić stanowisko), póki nie zostanie ponownie wybrany ten sam program lub inny.

### Opcjonalny blok klawiszy (przykład)

(wyznaczanie APR, maksymalna konfiguracja, w zależności od systemu)

54 Dane techniczne Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Funkcjonowanie i opis 19



18 przycisków na opcjonalnym bloku klawiszy jest wyznaczone w następujący sposób:

- 14 przycisków dla programów APR, każdy przycisk może być wyznaczony z każdego stanowiska.
- 2 przyciski służą do wybrania stanowiska,
- 2 przyciski służą do przystosowywania parametrów ekspozycji do grubości ciała pacjenta.

# Przyciski i ich funkcje

| Ikona | Znaczenie  |
|-------|--|
|       | Wyłączanie generatora  |
| °     | Włączanie generatora   |
| mA-s  | Przełączanie między techniką kV-mA-s (dioda świeci się) i kV-mAs-s lub techniką kV-mAs (programowalna jako alternatywa)  |
| AEC   | Włączanie/wyłączanie automatycznej kontroli ekspozycji   |
| Reset | <ul> <li>Zamknięcie komunikatu o błędzie</li> <li>Wyłączanie wskaźnika błędnej ekspozycji</li> <li>Wyłączanie sygnału dźwiękowego po upływie 5 minut skopii</li> <li>Nowy pacjent (PDO, opcja)</li> <li>Zachowanie zmodyfikowanych danych APR razem z przyciskiem APR</li> </ul> |
|       | Wywołanie różnych poziomów   |
|       | Wybór ogniska:   |
|       | Małe ognisko   |
|       | Variofocus (opcja)   |
|       | Duże ognisko, standardowe dla lamp jednoogniskowych  |
|       | W przypadku radiografii z AEC na wzmacniacz obrazu pod-<br>świetlane jest tylko środkowe pole pomiarowe. Na systemach z<br>rozpoznawaniem rozmiaru, jeśli kaseta jest włożona, istnieje<br>możliwość wybrania zewnętrznych pól pomiarowych.                                      |
|       | Dostosowanie parametrów ekspozycji do grubości ciała pacjenta:   |
| •     | Szczupły pacjent   |
| •     | Gruby pacjent  |

| Zgodność                                |
|---|
| zgodna                                  |
| w zakresie >2 mAs                       |
| powyżej całkowitego<br>zakresu ustawień |
| jest przestrzegany                      |
|   |
| zgodna                                  |
|   |

#### 7.4.2 Tolerancje wskazanych czynników obciążenia lampy rtg

| Radiografia<br>(Typowy stosowany zakres)                                      |  |
|---|--|
| Napięcie lampy  | ±5%, dodatkowo ±1 kV   |
| Iloczyn prąd-czas lampy   | ±3%, dodatkowo ±0,5 mAs  |
| Prąd lampy  | ±5%, dodatkowy ±0,5 mA   |
| Wyświetlany mAs po wykonaniu ekspozycji w technice kV                         | ±3%, dodatkowo ±0,5 mAs  |
| Wskazanie czasu końcowego ekspozycji  | ±3%, dodatkowo ±0,5 ms   |
| Czas ekspozycji  Optimus 50 dla I<10 mA  Optimus 65/80 dla I<10 mA dla I≤2 mA | ±5%, dodatkowo ±0,5 ms<br>±5%, dodatkowo ±25 ms<br>±5%, dodatkowo ±0,5 ms<br>±5%, dodatkowo ±25 ms<br>±5%, dodatkowo +25 ms/-85 ms |
| <b>Skopia</b> (Typowy stosowany zakres)                                       |  |
| Napięcie lampy  | ±5%, dodatkowo ±1 kV   |
| Prąd lampy  | ±5%, dodatkowy ±0,1 mA   |

### 7.5 Kompatybilność

Każdy generator Optimus można wykorzystywać z następującymi lampami rentgenowskimi firmy Philips. Dopuszczalna jest eksploatacja mieszana.

Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Dane techniczne 53 Funkcjonowanie i opis

21

|  |                | Optimus 50 | Optimus 65   | Optimus 80 |
|--|----------------|------------|--------------|------------|
| Radiografia dla symulacji radioterapii | Napięcie lampy |            | 40 kV 141 kV |            |
|  | Prąd lampy     |            | 0,2 mA 20 mA |            |
|  | Czas           |            | 65 s         |            |

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Wartości domyślne:

- ±25% mAs odpowiada ±1 krokowi gęstości ekspozycji
- ±12% korekcji gęstości odpowiada ± 0,5 kroku gęstości ekspozycji
- <sup>2</sup> Organizacja Obsługi Technicznej może ustawić niską maksymalną wartość mAs.

# 7.3 Wymagania środowiskowe dla eksploatacji

| Temperatura             | 10 °C                    |
|-------------------------|--------------------------|
| Wilgotność względna     | 15% 90%, bez kondensacji |
| Ciśnienie atmosferyczne | 70 kPa 110 kPa           |

# 7.4 Dokładność danych eksploatacyjnych, tolerancje

# 7.4.1 Zgodność

z wymaganiami IEC 60601-2-7, jeżeli stosowane są warunki stawiane przez IEC .

# Iloczyn odniesienia prąd-czas

Wartość odniesienia dla zakresu zgodności liniowości emitowanego promieniowania. Ta tabela dotyczy lamp z generatorem rtg o nominalnej mocy i czasie ekspozycji 100 ms przy 100 kV. Dla lamp o mniejszej mocy ogniska iloczyn odniesienia prąd-czas należy odpowiednio przeliczać.

| Iloczyn odniesie | nia prąd-czas |        |        |
|------------------|---------------|--------|--------|
|                  | 50 kW         | 65 kW  | 80 kW  |
| 70 kV, 320 mA    | 32 mAs        |        |        |
| 70 kV, 400 mA    |               | 40 mAs |        |
| 70 kV, 500 mA    |               |        | 50 mAs |
| 100 kV, 250 mA   | 25 mAs        |        |        |
| 100 kV, 320 mA   |               | 32 mAs |        |
| 100 kV, 400 mA   |               |        | 40 mAs |
| 150 kV, 160 mA   | 16 mAs        |        |        |
| 150 kV, 200 mA   |               | 20 mAs |        |
| 150 kV, 250 mA   |               |        | 25 mAs |

| Ikona | Znaczenie  |
|-------|--|
|       | Wybór stanowiska (przykłady):  |
|       | Urządzenie zdjęcia celowanego  |
|       | Zdjęcie celowane, tomografia   |
| *     | DSI (Urządzenie obrazowania cyfrowego) (ang.: Digital Spot<br>Imaging) |
|       | DSI, tomografia  |
| *     | Angiografia z funkcją Puck   |
|       | Ścianka do zdjęć płucnych  |
| -     | Dowolnie ustawiana kaseta  |
|       | Tomografia   |
| • •   | Bucky  |

Bardziej szczegółowe informacje o ikonach przyciskowych można znaleźć w Dodatku Rozdział "Ikony na przyciskach i ich znaczenie" na stronie 62.

51

#### 4.1 Obsługa wszystkich konfiguracji

#### 4.1.1 Włączanie/wyłączanie generatora



# Włączanie

Generator wykonuje auto-test:

- Wszystkie diody świecące i wyświetlacze zapalają się na chwilę.
- Brzmi sygnał akustyczny.

Podczas wykonywania testu należy kontrolować co następuje:

- Czy wszystkie diody świecące i wyświetlacze zostały zapalone?
- Czy zabrzmiał sygnał dźwiękowy?

Jeśli wykryto uszkodzenie, należy zawiadomić o tym Organizację Obsługi Technicznej. Jeżeli pojawi się komunikat o błędzie, informacje pomocnicze można znaleźć w Dodatku.

Po dokonaniu auto-testu generator przyjmuje stan jak przed ostatnim wyłączeniem.

Przed tym jak wyłączyć generator:

Odczekaj 1 minutę po zakończeniu ekspozycji lub po naciśnięciu przycisku przygotowawczego, żeby zahamowała się anoda wirują-

Generator należy wyłączać bez zwłoki tylko w sytuacji awaryjnej!



# Wyłączanie

Zostanie wyłączony generator i wszystkie podłączone urządzenia.

#### 4.1.2 Ustawianie jaskrawości wyświetlacza

Wciśnij przyciski w porządku wskazanym w poniższym opisie i trzymaj je wciśnięte tak długo, jak chcesz zmieniać jaskrawość.

Aby ustawić wyświetlacz

- pola danych ekspozycji,
- bez wyboru wskaźnika APR i
- możliwie wskaźnika skopii:



Przycisk "-" zmniejsza jaskrawość, przycisk "+" ją zwiększa.

Aby ustawić wyświetlacz

• wybranego programu APR (podświetlonego):

|  |                | Optimus 50                                    | Optimus 65                                    | Optimus 80                                    |
|--|----------------|---|---|---|
| Skopia   | Maks. napięcie | 110 kV (125 kV, może by                       | yć zaprogramowane przez (<br>nicznej)         | Organizację Obsługi Tech-                     |
| Moc stała (dla realistycz-<br>nego stosunku między<br>skopią i ekspozycją), kla-<br>syfikacja zgodnie z Medi-<br>cal Device Directive<br>93/42/EEC-IIb |                | 500 W<br>(6 obrazów/min przy 50<br>kW; 0,1 s) | 500 W<br>(6 obrazów/min przy 65<br>kW; 0,1 s) | 500 W<br>(6 obrazów/min przy 80<br>kW; 0,1 s) |

#### 7.1.2 Techniki ekspozycji

- kV, stale malejące obciążenie, AEC (technika jednoczynnikowa)
- kV, mA, stała obsługa prądu, automatyczna kontrola ekspozycji (technika dwuczynnikowa)
- TDC, automatyczna kontrola ekspozycji z tomografią (tomografia z zastosowaniem regulatora mocy dawki)
- kV, mAs, stałe obciążenie (technika dwuczynnikowa)
- kV, mAs, s, stałe obciążenie (technika trzyczynnikowa)
- kV, mA, s, stałe obciążenie (technika trzyczynnikowa)

#### 7.2 Zakresy ustawień

|                     |                    | Optimus 50   | Optimus 65   | Optimus 80   |
|---------------------|--------------------|--|--|--|
| Radiografia bez AEC | Napięcie lampy     | kroków, która odpowiada  | miany można ustawić 1 kV l<br>a jednemu krokowi ekspozy<br>nalnym napięciu jest to odp                                       | cji <sup>1</sup> . Dla lamp rentgenow-   |
|                     | Prąd lampy         | Dla technik kV-mA-s i<br>kV-mAs może być regu-<br>lowany przez krok zmia-<br>ny 25% <sup>1</sup> , 12% lub 6%<br>1 mA 650 mA | Dla technik kV-mA-s i<br>kV-mAs może być regu-<br>lowany przez krok zmia-<br>ny 25% <sup>1</sup> , 12% lub 6%<br>1 mA 900 mA | Dla technik kV-mA-s i<br>kV-mAs może być regu-<br>lowany przez krok zmia-<br>ny<br>25% <sup>1</sup> , 12% lub 6%<br>1 mA 1100 mA |
|                     | mAs                |  | x zmiany można opcjonalnie<br>6%.<br>ści wg IEC 60601-2-7: 2,0 m   |  |
|                     | Czas ekspozycji    | 1 ms 6 sekund (16 s) k   | rok zmiany można opcjonal<br>lub 6%  | lnie ustawić na 25% <sup>1</sup> , 12%   |
| Radiografia z AEC   | mAs <sup>2</sup>   | 0,5 mAs 600 mAs  |  |  |
|                     | Czasy przełączania |  | 1 ms 4 s   |  |
|                     | Korekcja gęstości  | krok zmiany moż  | rna opcjonalnie ustawić na 2   | 25% <sup>1</sup> , 12% lub 6%  |
| Tomografia          | mAs                | 0,5 mAs 850 mAs, krok  | z zmiany można opcjonalnie<br>6%   | ustawić na 25% <sup>1</sup> , 12% lub  |
|                     | Czasy przełączania | 1 ms 6 sekund (16 s) krok zmiany można ustawić na 25%1, 12% lub 6%   |  | vić na 25%¹, 12% lub 6%  |
| Tomografia z TDC    | mAs                | 0,5 mAs 600 mAs, krok zmiany można ustawić 25%1, 12% lub 6%  |  |  |
|                     | Czasy przełączania |  | 1 ms 6 s   |  |
| Skopia              | Napięcie lampy     | 40 kV '  | 125 kV, przez charakterysty  | vki kV/mA  |
|                     | Prąd lampy         | 0,1 mA   | . 6 mA, przez charakterysty  | yki kV/mA  |
|                     |                    |  |  |  |

Obsługa Optimus 50/65/80 Wersja 3.x

# 7 Dane techniczne

# 7.1 Dane elektryczne

# 7.1.1 Przegląd

|   |   | 0 (          |   |              |
|---|---|--------------|---|--------------|
|   |   | Optimus 50   | Optimus 65  | Optimus 80   |
| Klasa bezpieczeństwa  |   |              | 1   |              |
| Emisje EMC (IEC<br>60601-1-2/CISPR 11)                                |   |              | Grupa 1, klasa A  |              |
| Zasilanie   |   | 400 \        | √ ±10%, 50 Hz i 60 Hz, 3-fa   | azowe        |
| Opór sieciowy / Maks.<br>prąd pobierany                               |   | ≤0,3 Ω/145 A | ≤0,2 Ω/190 A  | ≤0,3 Ω/230 A |
| Maks. prąd pobierany<br>osiągany jest w następu-<br>jących warunkach: | Moc generatora                                  | 50 kW        | 65 kW   | 80 kW        |
|   | Technika  |              | kV-mAs  |              |
|   | Ognisko   |              | duże  |              |
|   | Wysokie napięcie                                | 77 kV        | 81 kV   | 80 kV        |
|   | Iloczyn mAs                                     | 65 mAs       | 80 mAs  | 100 mAs      |
|   | Czas ekspozycji                                 |              | 0,1 s   |              |
| Moc elektryczna (IEC 60601-2-7)                                       |   | 50 kW        | 65 kW   | 80 kW        |
| Generowanie wysokiego napięcia  |   |              | Przetwornica  |              |
| Ondulacja   |   |              | Napięcie bezpośrednie   |              |
| Radiografia   | Maks. napięcie                                  |              | 150 kV  |              |
|   | Elektryczna moc znamio-<br>nowa (100 kV; 0,1 s) | 50 kW        | 65 kW   | 80 kW        |
|   | Maks. moc elektryczna                           | 50 kW        | 65 kW   | 80 kW        |
|   |   |              | 900 mA przy 70 kV/0,1 s<br>812 mA przy 80 kV/0,1 s<br>600 mA przy 100 kV/0,1<br>s<br>520 mA przy 125 kV/0,1<br>s<br>433 mA przy 150 kV/0,1<br>s |              |
|   |   |              |   |              |

Przycisk "-" zmniejsza jaskrawość, przycisk "+" ją zwiększa.

# 4.2 Obsługa konfiguracji podstawowej

# 4.2.1 Techniki ekspozycji

Dostępne są następujące techniki ekspozycji:

- technika kV-mAs
- technika kV-mA-s

Tabela niżej przedstawia sposób przełączania między poszczególnymi technikami:

| Stan       | Przełączanie na |      |      |      |
|------------|-----------------|------|------|------|
| początkowy | kV-mAs          |      | kV-1 | mA-s |
| kV-mAs     |                 |      |      |      |
| MA-s AEC   |                 |      | mA-s | AEC  |
| kV-mA-s    | MA-s            | MA-s |      |      |

# 4.2.2 Wykonywanie ekspozycji rentgenowskich

- •
- Wybierz stanowisko.Zapala się odpowiednia dioda.

Wybierz ognisko.

- Średnie ognisko jest dostępne tylko z funkcją Variofocus (opcja).

Zapala się odpowiednia dioda.

Wprowadź parametry ekspozycji.

Przykład:

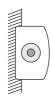
| 70 kV      | 25 mAs     | 50 ms    |
|------------|------------|----------|
| <b>- +</b> | <b>- +</b> | <u> </u> |

50 Dane techniczne Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x



- W razie potrzeby dostosuj parametry ekspozycji do grubości ciała pacjenta. W zależności od programowania dokonanego przez Organizację Obsługi Technicznej, krok zmiany wartości kV i mAs jest równoważny krokowi przyrostu dawki dla każdego stanowi-
- Określ położenie pacjenta.

# Kolimacja!



Przygotuj podzespół lampy rentgenowskiej (krok 1). Symbol "gotowości do ekspozycji" na krótko gaśnie.

Wykonaj ekspozycję (krok 2).

Trzymaj przycisk wciśniętym, póki nie zabrzmi sygnał dźwiękowy. Zwolnienie przycisku przed usłyszeniem sygnału dźwiękowego spowoduje przerwanie ekspozycji. Nie wolno wciskać przycisku więcej niż trzy razy na minutę, zmniejsza to okres użytkowania lampy rentgenowskiej.

Istnieje możliwość wciśnięcia przycisku od razu do drugiego kroku. Ekspozycja zostanie wykonana po upływie czasu przygotowania.

Przycisk promieniowania świeci; przygotowanie/ekspozycja lub skopia może być wskazywana tak-

# Po dokonaniu ekspozycji

że wizualnie (opcja).

- brzmi sygnał akustyczny
- symbol promieniowania gaśnie,
- parametry ekspozycji pozostają bez zmian.

#### 4.3 Obsługa z AEC, bez APR

#### 4.3.1 Techniki ekspozycji

Dostępne są następujące techniki ekspozycji:

- technika kV
- technika kV-mAs
- technika kV-mA-s

Tabela niżej przedstawia sposób przełączania między poszczególnymi technikami:

#### 6.3 Czyszczenie

Przy wybieraniu detergentu prosimy zauważyć:

Do czyszczenia powierzchni plastykowych można używać tylko mydła i wody. W przypadku użycia innego środka (np. o wysokim stężeniu alkoholu) materiał stanie matowy i kruchy. W żadnym wypadku nie wolno używać środków powodujących korozję, detergentów ściernych lub na bazie rozpuszczalnika oraz środków do polerowania.

## Podczas czyszczenia należy przestrzegać, co następuje:

- Przed czyszczeniem sprzętu rentgenowskiego odłącz zasilanie.
- Upewnij się, że woda lub inne cieczy nie mogą się dostać do wnętrza sprzętu rentgenowskiego. Takie postępowanie zapobiega zwarciom elektrycznym i korozji składników.
- Części emaliowane oraz powierzchnie aluminiowe należy przecierać jedynie przy pomocy wilgotnego materiału i łagodnego detergentu, a następnie wycierać przy pomocy suchej wełnianej materii.
- Chromowe części można wycierać tylko suchą wełnianą tkaniną.

#### 6.4 Dezynfekcja

Metoda dezynfekcji musi odpowiadać regulacjom prawnym i wytycznym odnośnie do dezynfekcji i ochrony przez eksplozją.



W żadnym wypadku nie wolno używać środków powodujących korozję, rozpuszczalników i gazowych środków do dezynfekcji.



Jeżeli używane są środki dezynfekcyjne, które tworzą grożące wybuchem mieszaniny gazów, przed ponownym włączaniem urządzenia rentgenowskiego te środki powinni ulotnić się.

- Przed dezynfekcją sprzętu rentgenowskiego odłącz zasilanie.
- Wszystkie części systemu rentgenowskiego, włączając akcesoria i kable łączące, mogą być dezynfekowane tylko przez wycieranie.
- Dezynfekcja za pomocą sprayów nie jest zalecana, gdyż środek odkażający może się dostać do wnętrza sprzętu.
- Przez dezynfekcją pomieszczenia za pomocą rozpylacza najpierw wyłącz sprzęt. Po ostygnięciu sprzętu ostrożnie przykryj go folią. Po zniknięciu oparów środka dezynfekcyjnego można usunąć folię i przetrzeć sprzęt roztworem odkażającym.

Obsługa Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Obsługa techniczna

#### Obsługa techniczna 6

#### 6.1 Naprawa

Aparaty rentgenowskie zawierają składniki mechaniczne, które ulegają zużyciu w trakcie eksploatacji.

Prawidłowe ustawienie elektromechanicznych i elektronicznych podzespołów wywiera wpływ na działanie aparatu, jakość obrazu, bezpieczeństwo elektryczne oraz na napromienianie pacjenta i personelu medycz-

## Firma Philips zaleca:

- regularnie wykonywać testy wyznaczone w tabeli,
- co najmniej raz do roku należy przeprowadzać obsługę techniczną aparatu rentgenowskiego przez Organizację Obsługi Technicznej firmy Philips. Konserwację intensywnie używanego urządzenia rentgenowskiego należy wykonywać częściej.

W ten sposób unikniesz niebezpieczeństwa i spełnisz swoje zobowiąza-

Poprzez zawarcie umowy z firmą Philips na obsługę techniczną zachowasz wartość i bezpieczeństwo sprzetu rentgenowskiego. Cała niezbędna konserwacja, włącznie z profilaktycznym sprawdzaniem bezpieczeństwa, oraz konieczne nastawienia optymalnej jakości obrazu i jak najmniejszego narażenia na promieniowanie są wykonywane w regularnych przedziałach czasu. Firma Philips uzgadnia te przedziały czasu z klientem uwzględniając wymagania prawne.

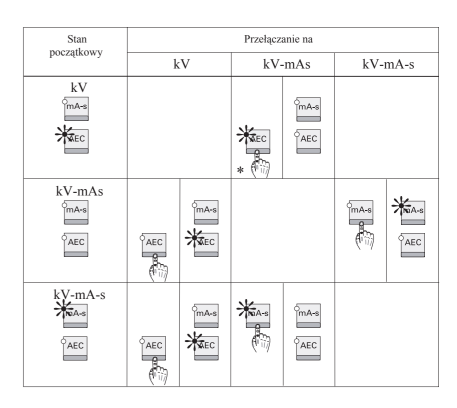
Jeżeli uszkodzono część urządzenia rentgenowskiego, która ma wpływ na bezpieczeństwo, należy użyć oryginalnej części zamiennej.



#### 6.2 Rejestracja wyników

Dane o obsłudze technicznej i naprawach należy zanosić do dokumentacji technicznej (w dziennik) wyrobów medycznych, włączając następujące dane:

- tryb i zakres pracy;
- w razie potrzeby: szczegóły każdych zmian wartości znamionowych lub strefy roboczej,
- datę, osobę wykonującą pracę, podpis.



<sup>\*</sup> Wyświetlanie parametrów ekspozycji: wciśnij przycisk jeszcze raz.

#### 4.3.2 Wykonywanie ekspozycji rentgenowskich

Wybierz stanowisko. Zapala się odpowiednia dioda.



Wybierz ognisko.

Średnie ognisko jest dostępne tylko z funkcją Variofocus (op-

Zapala się odpowiednia dioda.



- Wybierz pole pomiarowe.
  - Diody wybranych pól pomiarowych świecą.
  - Jeśli wszystkie pola pomiarowe są wyłączone, przycisk AEC gaśnie.



Wprowadź parametry ekspozycji.

Przykład:

| 70 kV          | 25 mAs     | 50 ms      |
|----------------|------------|------------|
| <b>(-) (+)</b> | <b>- +</b> | <b>- +</b> |



W razie potrzeby dostosuj parametry ekspozycji do grubości ciała pacjenta. W zależności od programowania dokonanego przez Organizację Obsługi Technicznej, wartości kV, mAs i gestości są dostosowane dla każdego stanowiska.

Obsługa techniczna Obsługa Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x 25

- krok zmiany wartości kV i mAs jest równoważny krokowi przyrostu dawki
- krok zmiany gęstości wynosi 6%, 12% lub 25%.
- Określ położenie pacjenta.

### Kolimacja!



Przygotuj podzespół lampy rentgenowskiej (krok 1). Symbol "gotowości do ekspozycji" na krótko gaśnie.

# Wykonaj ekspozycję (krok 2).

Trzymaj przycisk wciśniętym, póki nie zabrzmi sygnał dźwiękowy. Zwolnienie przycisku przed usłyszeniem sygnału dźwiękowego spowoduje przerwanie ekspozycji. Nie wolno wciskać przycisku więcej niż trzy razy na minutę, zmniejsza to okres użytkowania lampy rentgenowskiej.

Istnieje możliwość wciśnięcia przycisku od razu do drugiego kroku. Ekspozycja zostanie wykonana po upływie czasu przygotowania.

Przycisk promieniowania świeci; przygotowanie/ekspozycja lub skopia może być wskazywana także wizualnie (opcja).

# Po dokonaniu ekspozycji

- brzmi sygnał akustyczny
- symbol promieniowania gaśnie,
- parametry ekspozycji pozostają bez zmian
- w ciągu 25 sekund są pokazywane wartości końcowe ekspozycji.

Aby ponownie przywołać wartości końcowe ekspozycji, Wciśnij

#### 4.4 Obsługa z APR, bez AEC

#### 4.4.1 Techniki ekspozycji

Dostępne są następujące techniki ekspozycji:

- technika kV-mAs
- technika kV-mAs-s
- technika kV-mA-s

Tabela niżej przedstawia sposób przełączania między poszczególnymi technikami. Podczas instalacji technikę kV-mAs i kV-mAs-s można zaprogramować jako alternatywę.

- inne specjalne testy techniczne dla poszczególnych wyrobów zgodnie z ogólnie przyjętymi standardami praktyki inżynierskiej,
- inne niezbędne sprawdzania określane przez producenta,
- rejestrowanie rezultatów i wypełnianie sprawozdania z testów w instrukcji obsługi systemu rentgenowskiego (dziennik produktu medycznego).

Obsługa Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Konserwacia

# 5.3 Kontrola funkcji regulowania mocy dawki/ funkcji AEC zgodnie z IEC 60601-2-7

# 5.3.1 Regulowanie mocy dawki

Funkcję regulatora mocy dawki należy kontrolować co najmniej raz na miesiąc. Kontynuuj w następujący sposób:

- Wybierz program APRF <sup>1</sup> (nie zablokowany)
- Otwórz przesłonę (maksymalny format wzmacniacza obrazu)
- Włącz automatyczną kontrolę kV
- Włącz skopię
- Wyświetlacz skopii powinien ukazywać <60 kV
- Całkowicie zamknij przesłonę
- Wyświetlacz skopii po upływie około 2,5 s powinien ukazywać >100 kV.

<sup>1</sup> Charakterystyka krzywej kV-mA powinna być programowana przez Organizację Obsługi Technicznej tak, żeby można było osiągnąć opisane wartości graniczne.

### 5.3.2 Funkcja AEC

- Wybierz ustalony prąd AEC
- Ustaw wartości: 40 kV, 25 mA, małe ognisko
- SID: 100 cm
- Wstępny filtr kolimatora: bez filtra
- Wykonaj ekspozycję i odnotuj czas ekspozycji
- filtr wstępny kolimatora: maks. Cu + Al
- Wykonaj ekspozycję i odnotuj czas ekspozycji

Czas ekspozycji dla drugiej ekspozycji powinien być około dwa razy dłuższy.

# 5.4 Sprawdzania bezpieczeństwa zgodnie z Medical Device Directive

Sprawdzania bezpieczeństwa obejmują zdolność do pracy i niezawodność eksploatacyjną. **Postępowanie takie należy przeprowadzać przynajmniej co 2 lata.** Takie testowania stanowią część konserwacji profilaktycznej w ramach umowy z firmą Philips. Testowania obejmują

- wzrokową ocenę kompletności, widocznych uszkodzeń i defektów oraz uziemienia łączących się części; a także zużycia i przerw, które mogą wpływać na bezpieczeństwo;
- sprawdzenie systemów monitorowania bezpieczeństwa, wyświetlaczy oraz wskaźników;
- pomiar parametrów znamionowych, które wpływają na bezpieczeństwo;
- sprawdzanie bezpieczeństwa elektrycznego i funkcjonowania wewnętrznego źródła zasilania,

| Stan początkowy         | Przełączanie na |                 |         |     |  |  |
|-------------------------|-----------------|-----------------|---------|-----|--|--|
|                         |                 | As lub<br>As-s* | kV-mA-s |     |  |  |
| kV-mAs lub<br>kV-mAs-s* |                 |                 | mA-s    | AEC |  |  |
| kV-mA-s                 | A-s             | mA-s            |         |     |  |  |

<sup>\*</sup> W zależności od programowania APR dokonanego przez Organizację Obsługi Technicznej

# 4.5 Zapisy programów APR

### 4.5.1 Listy i grupy

Podczas instalacji generator posiada programy APR zapisane z biblio-

• Program można wybrać z **listy** programów APR

lub

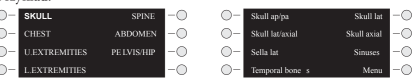
• Program można wybrać z **grupy** programów APR.

Grupy są zbiorami programów APR zgodnie z obszarami ciała, które są ukazywane na wyświetlaczu pod terminem rodzajowym, tj. nazwą grupy.

Ponadto parametry ekspozycji wybranego programu można zmieniać.

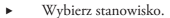
# 4.5.2 Wybór programu z grupy programów (jeśli są zapisane)

Przykład:



Lewa ilustracja przedstawia obszary ciała.

Jeżeli wybrać "Skull" (czaszka), pokazywane są programy APR jak pokazano w prawej ilustracji.



- Zapala się odpowiednia dioda.
- Ukazywane są ustawienia ostatnio wybranego programu APR.

Wciśnij ten przycisk. Ukazywane są grupy wyznaczone dla tego stanowiska.



- Zostaną ukazane nazwy wyznaczonych programów APR.
- Jeżeli istnieje więcej programów niż może być wyświetlone, zapala się następujący symbol 🔁 . Ten przycisk umożliwia przewijanie stron. Za ostatnią stroną znów jest ukazywana pierwsza strona.
- Wybierz program APR. Nazwa programu jest podświetlana i są ukazywane odpowiednie

parametry ekspozycji. Jeżeli po wybraniu grupy nie zostanie wybrany żaden program APR, po wciśnięciu przełącznika ekspozycji będzie podświetlana nazwa ostatnio wybieranego programu; odpowiednie parametry ekspozycji pozostają bez zmian.

- Określ położenie pacjenta.
- Kolimacja!
- Przygotuj podzespół lampy rentgenowskiej (krok 1). Symbol "gotowości do ekspozycji" na krótko gaśnie.

Wykonaj ekspozycję (krok 2).

Trzymaj przycisk wciśniętym, póki nie zabrzmi sygnał dźwiękowy. Zwolnienie przycisku przed usłyszeniem sygnału dźwiękowego spowoduje przerwanie ekspozycji. Nie wolno wciskać przycisku więcej niż trzy razy na minutę, zmniejsza to okres użytkowania lampy rentgenowskiej.

Istnieje możliwość wciśnięcia przycisku od razu do drugiego kroku. Ekspozycja zostanie wykonana po upływie czasu przygotowania.

Przycisk promieniowania świeci; przygotowanie/ekspozycja lub skopia może być wskazywana także wizualnie (opcja).

### Po dokonaniu ekspozycji

- brzmi sygnał akustyczny
- symbol promieniowania gaśnie,
- parametry ekspozycji pozostają bez zmian.

Istnieje możliwość ponownego przywołania nazwy grupy za pomocą

Menu — .

### Konserwacja 5

#### 5.1 Obowiązki użytkownika

Jak każde urządzenie techniczne dany sprzęt rentgenowski wymaga również:

- prawidłowej eksploatacji;
- regularnego testowania przez użytkownika;
- regularnej obsługi technicznej i naprawy.

Takie postępowanie zapobiegawcze zapewnia sprawność i wiarygodność pracy sytemu. Jako użytkownik urządzenia rentgenowskiego jesteś zobowiązany do przestrzegania przepisów prawnych dotyczących zapobiegania nieszczęśliwym wypadkom, prawodawstwa dotyczącego wyrobów medycznych oraz innych przepisów zobowiązujących do przedsięwzięcia takich środków ostrożności.

Konserwacja obejmuje testowania, które użytkownik może sam wykonywać, oraz konserwację, która jest wykonywana na podstawie umowy o obsłudze technicznej, zamówień serwisu firmy Philips lub przez osób w sposób wyraźny upoważnionych przez Philips do dokonania takich czynności.

#### 5.2 Testowanie wykonywane przez użytkownika

Użytkownik powinien testować zestaw rentgenowski pod względem widocznych uszkodzeń (zgodnie z zaleceniami podanymi w tabeli). W przypadku ukazywania się błędnego działania lub odchyleń od zwykłego zachowywania się urządzenia użytkownik powinien wyłączyć system rentgenowski i poinformować Organizację Obsługi Technicznej. Eksploatację zastawu rentgenowskiego można wznowić tylko po dokonaniu naprawy. Eksploatacja aparatu z uszkodzonymi składnikami może doprowadzić do zagrożenia bezpieczeństwa lub narazić na niepotrzebnie wysoką dawkę napromieniania.

| Okres               | Zakres   | Metoda                        |
|---------------------|--|-------------------------------|
| Codziennie          | Próba stabilności  |                               |
| Codziennie          | Uszkodzone żarówki wskaźników, zepsute detale, czytelność etykiet i znaki ostrzegawcze | Kontrola                      |
| Raz w tygod-<br>niu | Wszystkie kable i połączenia (uszkodzenia, przerwania)                                 | Kontrola                      |
| Raz w tygod-<br>niu | Przecieki oleju lub niezwykle szumy  | Kontrola                      |
| Raz w tygod-<br>niu | Kontrola funkcji regulatora mocy dawki   | patrz następny<br>podrozdział |

Obsługa Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Konserwacia





Przywołaj poziom 3. Ukazuje się wartość sumaryczna dawki powierzchniowej [cGycm²] dla wszystkich ekspozycji bieżącego pacjenta w wybranym pokoju badań.



Wyzerowuje wskaźnik dawki dla wybranej lampy rentgenowskiej.

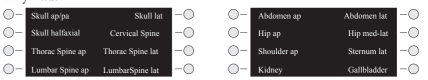
Wskaźnik dawki zostaje wyzerowany również, jeśli

- PDO (opcja) wyświetla komunikat: "End of Examination" (koniec badania).
- system DigitalDiagnost ukazuje komunikat: "End of Examination".

# 4.5.3 Wybór programu z listy programów APR

Organizacja Obsługi Technicznej może wprowadzić programy APR zgodnie z wymaganiami klienta. Należy przestrzegać przepisów miejscowych. Jeżeli są jakiekolwiek odchylenia, należy to uzasadnić na piśmie. Inne programy APR mogą być chronione pod przyciskami wyznaczonego modułu.

Przykład:







- Zapala się odpowiednia dioda.
- Zostaje przywołana strona z ostatnio wybranym programem, nazwa tego programu jest **podświetlana**.
- Jeżeli istnieje więcej programów niż może być wyświetlone, zapala się następujący symbol . Ten przycisk umożliwia przewijanie stron. Za ostatnią stroną znów jest ukazywana pierwsza strona.



Wybierz program APR.

Nazwa programu jest **podświetlana** i są ukazywane odpowiednie parametry ekspozycji.

- Określ położenie pacjenta.
- · Kolimacja!



Przygotuj podzespół lampy rentgenowskiej (krok 1). Symbol "gotowości do ekspozycji" na krótko gaśnie.



Trzymaj przycisk wciśniętym, póki nie zabrzmi sygnał dźwiękowy. Zwolnienie przycisku przed usłyszeniem sygnału dźwiękowego spowoduje przerwanie ekspozycji. Nie wolno wciskać przycisku więcej niż trzy razy na minutę, zmniejsza to okres użytkowania lampy rentgenowskiej.

Istnieje możliwość wciśnięcia przycisku od razu do drugiego kroku. Ekspozycja zostanie wykonana po upływie czasu przygotowania.

Przycisk promieniowania świeci;

przygotowanie/ekspozycja lub skopia może być wskazywana także wizualnie (opcja).

# Po dokonaniu ekspozycji

- brzmi sygnał akustyczny
- symbol promieniowania gaśnie,
- parametry ekspozycji pozostają bez zmian.

44 Obsługa Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x

#### 4.5.4 Narzucanie zmian parametrów ekspozycji programu APR

Istnieje możliwość zmiany

## Ognisko



Centralne ognisko jest dostępne tylko z funkcją Variofocus (opcja). Zapala się odpowiednia dioda.

# Pole pomiarowe



Wybierz pole pomiarowe.

- Diody wybranych pól pomiarowych świecą.
- Jeśli wszystkie pola pomiarowe są wyłączone, przycisk AEC gaśnie. Ponownie włączenie AEC: Wybierz pole pomiarowe.

# Napięcie ekspozycji

Przyciski ( + służą do zmiany napięcia ekspozycji.

 $\bigcirc$ 

## Korekcja gęstości

Możliwa jest tylko z AEC.



Przyciski - + służą do korekcji gęstości.



### Wartość mAs



Przyciski (-) (+) służą do zmiany wartości mAs.



### Prąd ekspozycji



Przyciski — + służą do zmiany prądu ekspozycji.



### Układ film-folia wzmacniająca

Możliwa jest tylko z AEC.



Przyciski ( + służą do zmiany FSC, maks. 5 na każde stanowisko (Rozdział 8.3).

# Czas ekspozycji



Przyciski - + służą do zmiany czasu ekspozycji. Zmiana nie jest możliwa dla

- tomografii z automatycznym wprowadzaniem czasu tomografii,
- techniki kV-mAs.

Jeżeli parametry ekspozycji są zmienione, na końcu nazwy programu jest ukazywany symbol gwiazdki "\*". Prosimy o przestrzeganie instrukcji dla systemu kontrolnego (Rozdział 3.1.7).

Przykład:

wonym, wykonanie ekspozycji nie jest możliwe. Odczekaj, póki lampa nie zostanie schłodzona.

Wykonaj ekspozycję.

na systemie, przełącznik wyzwalający dla specjalnej techniki ekspozycji.

## Podczas ekspozycji

- przycisk promieniowania świeci,
- wartości kV i mA są regulowane automatycznie zgodnie z zaprogramowaną charakterystyką krzywej skopii,
- w wierszu 1 kolumnie 2 pojawia się:
  - napięcie skopii
  - prąd ekspozycji i
  - czas ekspozycji i czas możliwie zakończonej skopii w min:s. Przykład:



• po upłynięciu 5 minut skopii brzmi ciągły sygnał akustyczny; jeśli go nie wyłączyć przy pomocy w ciągu następnych 5 minut, skopia zostanie wyłączona. Póki nie zostanie wciśnięty przycisk Reset lub , urządzenie nie będzie reagować na żadne akcje. Prosimy zauważyć, że przycisk Rosel posiada kilka funkcji.

# Jeżeli nie istnieje możliwości wykonania ekspozycji,

- wybrano błędne stanowisko,
- otwarte drzwi do pokoju badań,
- nie wyłączono sygnału akustycznego lub
- świeci się żółtym, żółtym+czerwonym lub czerwonym. Odczekaj, póki lampa nie zostanie schłodzona.

# Po wykonaniu ekspozycji

- brzmi sygnał,
- symbol promieniowania jest wyłączany.

#### 4.9 Wyświetlacz dawki

Wskaźnik dawki jest opcjonalny o zależy od systemu. Wartość dawki jest wyświetlana tylko gdy jest wybrane urządzenie z funkcją rozpoznawania rozmiaru. Komputer sumuje i zapamiętuje dawkę powierzchniową dla wszystkich ekspozycji. Jeżeli przełączyć się na inny pokój badań z urządzeniem, ta suma pozostaje bez zmian i staje dostępna przy ponownym wybraniu tego pokoju badań. Jeśli zostanie wciśnięty przycisk ( lub ( ), ta wartość będzie zgubiona.

Obsługa

Obsługa Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x

Skopia

Jeśli wynika taka potrzeba, wybierz dodatkowe parametry (np. częstotliwość ramek). Bardziej szczegółowe informacje można znaleźć w Instrukcji obsługi używanego stanowiska.



Przygotuj lampę rentgenowską (krok 1). Symbol "gotowości do ekspozycji" na krótko gaśnie.

Wykonaj ekspozycję (krok 2). Przy akwizycji serii obrazów przycisk wyzwalający należy trzymać wciśniętym do końca uzyskiwania serii.

Symbol promieniowania świeci się podczas każdej ekspozycji; przygotowanie/ekspozycja lub skopia może być wskazywana także wizualnie (opcja).

# Po wykonaniu ekspozycji

- brzmi sygnał akustyczny (w serii, w zależności od częstotliwości obrazów),
- symbol promieniowania gaśnie,
- w przypadku ekspozycji bez AEC parametry ekspozycji pozostają bez zmian.
- w przypadku ekspozycji z AEC, parametry końcowe ekspozycji są pokazywane w ciągu 25 sekund.

Aby ponownie przywołać wartości końcowe ekspozycji, Wciśnij 🛅

#### 4.8.3 Specjalne ekspozycje dla symulacji radioterapii

Taka możliwość istnieje tylko przy obecności odpowiedniego wyposażenia.



- Wybierz stanowisko dla symulacji radioterapii.
  - Normalna skopia jest dostępna na różnych stanowiskach.
  - Zapala się dioda.
  - Zostaną ukazane nazwy programów APRF lub grup programów wyznaczonych dla wybranego stanowiska.
  - Wiersz 1, kolumna 2 jest zarezerwowana dla danych ekspozycji i nie jest dostępna dla programów APRF lub ich grup.
  - Nazwa ostatnio przywoływanego programu APRF lub nazwa ostatnio wybieranej grupy programów w tym stanowisku jest podświetlana.



- Wybierz program APRF.
  - Nazwa wybranego programu jest podświetlana.
  - Wartości kV, mA i maks. czasu ekspozycji są ustawiane przez program APRF.

Jeżeli symbol swieci się zielonym lub zielonym+żółtym:

Ustaw czas skopii na "0" przy pomocy Reset lub Jeżeli symbol swieci się żółtym, żółtym+czerwonym lub czer-

Zmienione dane pozostają zachowane (nawet jeśli zmienić używane stanowisko), póki nie zostanie ponownie wybrany ten sam program lub inny.

#### 4.5.5 Zachowanie zmienionych parametrów

Wciśnij przycisk Roset i przycisk dla żądanego programu APR w tej kolejności i trzymaj je wciśniętymi dłużej niż 2 s.

"\*" znika i zmienione dane zostaną zachowane.

W razie potrzeby Organizacja Obsługi Technicznej może wykluczyć możliwość zachowywania zmienionych danych.

#### 4.6 Obsługa z AEC i APR

#### 4.6.1 Techniki ekspozycji

Dostępne są następujące techniki ekspozycji:

- technika kV
- technika kV-mA
- technika kV-mAs
- technika kV-mAs-s
- technika kV-mA-s

Tabela niżej przedstawia sposób przełączania między poszczególnymi technikami:

4.6 Obsługa z AEC i APR

| kV-mAs lub<br>kV-mAs-s*    kV-mA-s   kV |
|---|
| ma-s  |
|   |
|   |
|   |
| AEC AEC AEC   |
| AEC AEC AEC   |
|   |
| ا تتريِّها التريَّها ا  |
| [4, 11] [4, 11]   |
|   |
|   |
| mA-s  |
|   |
| (10 17) PAEC  |
|   |
|   |
|   |
| MA-s OmA-s  |
|   |
| (Ti)) OAEC  |
| -   —   |
|   |

<sup>\*</sup> Podczas instalacji technikę kV-mAs i kV-mAs-s można zaprogramować jako alternatywę.

## 4.6.2 Listy i grupy

Podczas instalacji generator posiada programy APR zapisane z biblioteki.

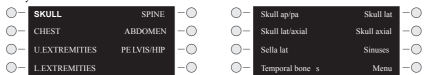
- Program można wybrać z **listy** programów APR
  - lub
- Program można wybrać z grupy programów APR.

Grupy są zbiorami programów APR zgodnie z obszarami ciała, które są ukazywane na wyświetlaczu pod terminem rodzajowym, tj. nazwą grupy.

Ponadto parametry ekspozycji wybranego programu można zmieniać.

# 4.6.3 Wybór programu z grupy programów (jeśli są zapisane)

Przykład:



Lewa ilustracja przedstawia obszary ciała.

Jeżeli wybrać "Skull" (czaszka), pokazywane są programy APR jak pokazano w prawej ilustracji.

przycisk promieniowania świeci,

- wartości kV i mA są regulowane automatycznie zgodnie z zaprogramowaną charakterystyką krzywej skopii,
- w wierszu 1 kolumnie 2 pojawia się
  - napięcie skopii
  - prąd skopii i
  - czas skopii w min.

### Przykład:



- po upłynięciu 5 minut skopii brzmi ciągły sygnał akustyczny; jeśli go nie wyłączyć przy pomocy w ciągu następnych 5 minut, skopia zostanie wyłączona. Póki nie zostanie wciśnięty przycisk lub , urządzenie nie będzie reagować na żadne akcje. Prosimy zauważyć, że przycisk reset posiada kilka funkcji.
- Jeżeli zapala się na czerwono, maksymalny prąd skopii jest ograniczony do 3 mA.

## Jeżeli nie istnieje możliwości wykonania skopii,

- wybrano błędne stanowisko,
- dopiero została wykonana ekspozycja,
- otwarte drzwi do pokoju badań lub
- nie wyłączono sygnału akustycznego.

## Po dokonaniu skopii

- symbol promieniowania gaśnie,
- w wierszu 1 kolumnie 2 jest ukazywany czas sumaryczny skopii w min: s; można go wyzerować przy pomocy Resel lub . Prosimy zauważyć, że przycisk Resel posiada kilka funkcji.

# 4.8.2 Ekspozycje z zastosowaniem wzmacniacza obrazu lub urządzenia zdjęcia celowanego (SCOPOMAT)



- Wybierz stanowisko.
  - Zapala się odpowiednia dioda.
  - Zostaną ukazane nazwy programów APRF lub grup programów wyznaczonych dla wybranego stanowiska.
  - Nazwa ostatnio przywoływanego programu APRF dla tego stanowiska (jeśli jest dostępna opcja APR) lub nazwa ostatnio wybieranej grupy programów jest podświetlana.
- Wybierz program APRF.
  - na generatorze lub
  - używanym stanowisku.
  - Wartości parametrów ekspozycji są ukazywane na pulpicie operatorskim generatora.
  - Nazwa wybranego programu jest podświetlana.

**32** Obsługa Optimus 50/65/80 *Wersja 3.x* Optimus 50/65/80 *Wersja 3.x* Obsługa **41** 

Włącz AEC.

Włączenie tej funkcji określa ostatnio ustawioną wartość prądu początkowego dla następnej ekspozycji.

W razie potrzeby te parametry można zachować (Rozdział 4.5.5).



Ustaw czas ekspozycji.

## b. Ustawianie przez technikę kV-mAs-s



Wyłącz AEC.

Generator przełączy się na technikę kV-mAs-s.



Ustaw anatomiczną wartość mAs. Prąd początkowy zostaje ustawiony automatycznie na podstawie wartości mAs.1



Włacz AEC.

Włączenie tej funkcji bezpośrednio określa prąd początkowy dla następnej ekspozycji.

W razie potrzeby te parametry można zachować (Rozdział 4.5.5).

<sup>1</sup> Jeśli chcesz zmienić prąd początkowy bezpośrednio:



Włącz technike mA-s.

Generator zostaje przełączony na technikę kV-mA-s.

Kontynuuj od a), drugi krok obsługi.

#### 4.8 Skopia

#### 4.8.1 Wykonywanie skopii



- Wybierz urządzenie dla skopii.
  - Zapala się odpowiednia dioda.
  - Ukazują się nazwy programów APRF odnoszące się do urządzenia skopowego (jeśli jest dostępna opcja APR) lub grupy programów.
  - Wiersz 1, kolumna 2 jest zarezerwowana dla danych skopowych i nie jest dostępna dla programów APRF lub ich grup.
  - Nazwa programu APRF przywoływanego w tym stanowisku (jeśli jest dostępna opcja APR) lub nazwa ostatnio wybieranej grupy programów jest podświetlana.



Wybierz program APRF.

Nazwa wybranego programu jest podświetlana.

Wykonaj skopie na aparacie skopowym za pomocą przełącznika nożnego lub ręcz-

Skopię można inicjować na generatorze.

Podczas skopii





- Wybierz stanowisko.
  - Zapala się odpowiednia dioda.
  - Ukazywane są ustawienia ostatnio wybranego programu APR.



Wciśnij ten przycisk.

Ukazywane są grupy wyznaczone dla tego stanowiska.



- Wybierz grupę.
  - Zostaną ukazane nazwy wyznaczonych programów APR.
  - Jeżeli istnieje więcej programów niż może być wyświetlone, zapala się następujący symbol 🔁. Ten przycisk umożliwia przewijanie stron. Za ostatnią stroną znów jest ukazywana pierwsza strona.



Wybierz program APR.

Nazwa programu jest **podświetlana** i są ukazywane odpowiednie parametry ekspozycji.

Jeżeli po wybraniu grupy nie zostanie wybrany żaden program APR, po wciśnięciu przełącznika ekspozycji będzie podświetlana nazwa ostatnio wybieranego programu; odpowiednie parametry ekspozycji pozostają bez zmian.



W razie potrzeby dostosuj parametry ekspozycji do grubości ciała

W zależności od programowania dokonanego przez Organizacje Obsługi Technicznej, wartości kV, mAs i gęstości są dostosowane dla każdego stanowiska:

- krok zmiany wartości kV i mAs jest równoważny krokowi przyrostu dawki
- krok zmiany gęstości wynosi 6%, 12% lub 25%.
- Określ położenie pacjenta.

### Kolimacja!



Przygotuj podzespół lampy rentgenowskiej (krok 1). Symbol "gotowości do ekspozycji" na krótko gaśnie.

Wykonaj ekspozycję (krok 2).

Trzymaj przycisk wciśniętym, póki nie zabrzmi sygnał dźwiękowy. Zwolnienie przycisku przed usłyszeniem sygnału dźwiękowego spowoduje przerwanie ekspozycji. Nie wolno wciskać przycisku więcej niż trzy razy na minutę, zmniejsza to okres użytkowania lampy rentgenowskiej.

Istnieje możliwość wciśnięcia przycisku od razu do drugiego kroku. Ekspozycja zostanie wykonana po upływie czasu przygotowania.

Przycisk promieniowania świeci;

przygotowanie/ekspozycja lub skopia może być wskazywana także wizualnie (opcja).

Po dokonaniu ekspozycji

Obsługa Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Obsługa 33

4.7

- brzmi sygnał akustyczny
- symbol promieniowania gaśnie,
- w przypadku ekspozycji bez AEC parametry ekspozycji pozostają bez zmian.
- w przypadku ekspozycji z AEC, parametry końcowe ekspozycji są pokazywane w ciągu 25 sekund.

Aby ponownie przywołać wartości końcowe ekspozycji, Wciś-

Istnieje możliwość ponownego przywołania nazwy grupy za pomocą Menu

Istnieje możliwość powtórzenia ekspozycji z zastosowaniem takich samych parametrów, ale bez AEC:



Wyłącz AEC.

Jeżeli w ciągu 25 s wyświetlane wartości końcowe ekspozycji znikają i ukazuje się poziom 2, najpierw należy przywołać stronę z wartościami końcowymi ostatniej ekspozycji i tylko potem wyłączyć AEC.

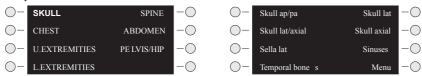


- Przywołaj wyświetlacz z wartościami końcowymi ostatniej ekspozycji.
- Określ pozycję pacjenta, jeśli wynika taka potrzeba.
- Dokonaj kolimacji, w razie potrzeby!
- Wykonaj przygotowanie i ekspozycję (patrz wyżej).

#### 4.6.4 Wybór programu z listy programów APR

Organizacja Obsługi Technicznej może wprowadzić programy APR zgodnie z wymaganiami klienta. Należy przestrzegać przepisów miejscowych. Jeżeli są jakiekolwiek odchylenia, należy to uzasadnić na piśmie. Inne programy APR mogą być chronione pod przyciskami wyznaczonego modułu.

Przykład:





- Wybierz stanowisko.
  - Zapala się odpowiednia dioda.
  - Zostaje przywołana strona z ostatnio wybranym programem, nazwa tego programu jest podświetlana.
  - Jeżeli istnieje więcej programów niż może być wyświetlone, zapala się następujący symbol 🛅. Ten przycisk umożliwia przewijanie stron. Za ostatnią stroną znów jest ukazywana pierwsza strona.



Wybierz program APR. Nazwa programu jest **podświetlana** i są ukazywane odpowiednie parametry ekspozycji.

Optimus 50/65/80 Wersja 3.x

- krok zmiany wartości kV i mAs jest równoważny krokowi przyrostu dawki
- krok zmiany gęstości wynosi 6%, 12% lub 25%.
- Określ położenie pacjenta.

# Kolimacja!

Przygotuj podzespół lampy rentgenowskiej (krok 1). Symbol "gotowości do ekspozycji" na krótko gaśnie.



Trzymaj przycisk wciśniętym, póki nie zabrzmi sygnał dźwiękowy. Zwolnienie przycisku przed usłyszeniem sygnału dźwiękowego spowoduje przerwanie ekspozycji. Nie wolno wciskać przycisku więcej niż trzy razy na minutę, zmniejsza to okres użytkowania lampy rentgenowskiej.

Istnieje możliwość wciśnięcia przycisku od razu do drugiego kroku. Ekspozycja zostanie wykonana po upływie czasu przygotowania.

Przycisk promieniowania świeci; przygotowanie/ekspozycja lub skopia może być wskazywana także wizualnie (opcja).

# Po dokonaniu ekspozycji

- brzmi sygnał akustyczny
- symbol promieniowania gaśnie.

Jeżeli ekspozycja nie jest zadowalająca, patrz następny podrozdział.

#### 4.7.4 Wybór początkowego pradu dla TDC

Jeżeli ekspozycja nie jest prawidłowa, należy skorygować prąd wyjściowy. Tego można dokonać również dla istniejących programów, jeśli w toku pracy wynika taka potrzeba.

Dla TDC można ustawiać prąd początkowy

- w technice kV-mA-s bezpośrednio lub
- pośrednio w technika kV-mAs-s.

Prosimy o przestrzeganie kolejności kroków.

### a. Ustawianie przez technikę kV-mA-s



Wyłącz AEC.

Generator przełącza się na technikę kV-mA-s; jeśli generator jest zaprogramowany na technikę kV-mAs-s, kontynuuj od punktu



Ustaw prąd początkowy.

Obsługa Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Obsługa

# 4.7.2 Ekspozycje tomograficzne z automatyczną kontrolą ekspozycji (TDC)

Przez opcję "automatycznego wprowadzania czasu tomografii" urządzenie przesyła określony czas ekspozycji do generatora. Zmiana tego czasu na generatorze nie jest możliwa.

Następująca tabela przedstawia sposób przełączania między poszczególnymi technikami w trybie tomografii:

| nymi technikami    | wtiybic         | tomogra | 1111.    |          |  |     |
|--------------------|-----------------|---------|----------|----------|--|-----|
| Stan<br>początkowy | Przełączanie na |         |          |          |  |     |
| росгаткому         | TDC             |         | kV-mAs-s |          | kV-mA-s                                |     |
| TDC<br>ma-s        |                 |         | ***EC    | mA-s AEC | ************************************** | AEC |
| kV-mAs-s           | AEC             | mA-s    |          |          |  |     |
| kV-mAs-s           | AEC             | mA-s    |          |          |  |     |

# 4.7.3 Wykonywanie ekspozycji tomograficznych z automatyczną kontrolą ekspozycji (TDC)



Wybierz tomografię.

Jeżeli zestaw rentgenowski posiada funkcję zdalnego wyboru, wybór tego trybu na aparacie rentgenowskim automatycznie przełącza generator na tomografię.

- Zapala się dioda.
- zostaje uaktywniona technika kV-mA-s lub kV-mAs-s.
- Jeżeli istnieje więcej programów niż może być wyświetlone, zapala się następujący symbol . Ten przycisk umożliwia przewijanie stron. Za ostatnią stroną znów jest ukazywana pierwsza strona.



▶ Wybierz program APR.

Nazwa wybranego programu jest **podświetlana**. Przygotuj stanowisko do tomografii.



W razie potrzeby dostosuj parametry ekspozycji do grubości ciała pacjenta. W zależności od programowania dokonanego przez Organizację Obsługi Technicznej, wartości kV, mAs i gęstości są dostosowane dla każdego stanowiska:

- Określ położenie pacjenta.
- ► Kolimacja!
- Przygotuj podzespół lampy rentgenowskiej (krok 1).
   Symbol "gotowości do ekspozycji" na krótko gaśnie.



► Wykonaj ekspozycję (krok 2).

Trzymaj przycisk wciśniętym, póki nie zabrzmi sygnał dźwiękowy. Zwolnienie przycisku przed usłyszeniem sygnału dźwiękowego spowoduje przerwanie ekspozycji. Nie wolno wciskać przycisku więcej niż trzy razy na minutę, zmniejsza to okres użytkowania lampy rentgenowskiej.

Istnieje możliwość wciśnięcia przycisku od razu do drugiego kroku. Ekspozycja zostanie wykonana po upływie czasu przygotowania

Przycisk promieniowania świeci;

przygotowanie/ekspozycja lub skopia może być wskazywana także wizualnie (opcja).

# Po dokonaniu ekspozycji

- brzmi sygnał akustyczny
- symbol promieniowania gaśnie,
- w przypadku ekspozycji bez AEC parametry ekspozycji pozostają bez zmian.
- w przypadku ekspozycji z AEC, parametry końcowe ekspozycji są pokazywane w ciągu 25 sekund.

Aby ponownie przywołać wartości końcowe ekspozycji, Wciśnij 🗈.

Istnieje możliwość powtórzenia ekspozycji z zastosowaniem takich samych parametrów, ale bez automatycznej kontroli ekspozycji:



Wyłącz AEC.

Zostaną ukazane parametry ostatnio wykonywanej ekspozycji.

# 4.6.5 Wybór prądu ekspozycji dla techniki kV-mA

Przy użyciu techniki kV-mA istnieje możliwość wybrania prądu dla następnej ekspozycji. Lub można zaprogramować ją zgodnie z potrzebami badania, na stale, na przykład w celu wydłużenia czasu ekspozycji w celu obrazowania osi soczewki.

Czas ekspozycji można ustawić dla techniki kV-mA

- bezpośrednio w technika kV-mA-s
- pośrednio w technika kV-mAs-s.

Prosimy o przestrzeganie kolejności kroków obsługi.

a. Ustawianie przez technikę kV-mA-s

38 Obsługa

Optimus 50/65/80 Wersja 3.x

Optimus 50/65/80 Wersja 3.x

Obsługa

35



Wyłącz AEC.

Generator przełącza się na technikę kV-mA-s; jeśli generator jest zaprogramowany na technikę kV-mAs-s, kontynuuj od punktu



Ustaw prąd ekspozycji

Na przykład, jeśli w technice kV-mA prąd ekspozycji zostanie zmniejszony, czas ekspozycji staje odpowiednio dłuższy.



Włącz AEC.

Za pomocą AEC (dla następnej ekspozycji) zostaje ustawiony ostatnio wybrany prąd i automatyczna kontrola ekspozycji odpowiednio wyreguluje czas ekspozycji.

W razie potrzeby te parametry można zachować (Rozdział 4.5.5).

Jeżeli chcesz narzucić zmiany tych parametrów na stale, czas ekspozycji należy wybrać przed zachowywaniem tak, żeby wartość iloczynu mAs była zależna od badanego narządu.



Ustaw czas ekspozycji.

# b. Ustawianie przez technikę kV-mAs-s



Wyłącz AEC.

Generator przełączy się na technikę kV-mAs-s.



Ustaw zależną od anatomii wartość mAs. Zależny od anatomii prąd zostaje ustawiony automatycznie na podstawie wartości mAs.<sup>1</sup>



Ustaw zależny od anatomii czas ekspozycji.



Włącz AEC.

Za pomocą AEC (dla następnej ekspozycji) zostaje ustawiony ostatnio wybrany prąd i automatyczna kontrola ekspozycji odpowiednio wyreguluje czas ekspozycji.

W razie potrzeby te parametry można zachować (Rozdział 4.5.5).

<sup>1</sup> Jeśli chcesz zmienić prąd ekspozycji bezpośrednio:



Włącz technikę mA-s.

Generator zostaje przełączony na technikę kV-mA-s.

Kontynuuj od a), drugi krok obsługi.

#### 4.7 **Tomografia**

#### 4.7.1 Wykonywanie ekspozycji tomograficznych bez automatycznej kontroli ekspozycji (TDC)



Wybierz tomografię.

Jeżeli zestaw rentgenowski posiada funkcję zdalnego wyboru, wy-

bór tego trybu na aparacie rentgenowskim automatycznie przełacza generator na tomografie.

- Zapala się dioda.
- zostaje uaktywniona technika kV-mAs lub kV-mAs-s.
- Jeżeli istnieje więcej programów niż może być wyświetlone, istnieje możliwość przewijania stron przy pomocy 🛅. Za ostatnią stroną jest ukazywana pierwsza strona.



Wybierz program APR.

Nazwa wybranego programu jest podświetlana.

- Przygotuj stanowisko do tomografii.
- Na stanowisku wybierz trajektorię tomografii, która odpowiada wybranemu programowi APR.



Ustaw czas ekspozycji.

Czas ekspozycji i czas tomografii powinni odpowiadać do siebie, tj. być zgodne. W razie potrzeby dostosuj czas ekspozycji do czasu tomografii.



- Wybierz mAs lub mA, w zależności od dokonanego programo-
  - Po wybraniu trajektorii tomografii generator automatycznie ustawia odpowiedni czas ekspozycji, jeśli - generator posiada funkcję automatycznego wprowadzania czasu tomografii (ang.: "Automatic Tomographic Time Input") (opcja) oraz
    - jest podłączone odpowiednie urządzenie tomograficzne.
  - świeci się symbol "gotowości do ekspozycji".
- Określ położenie pacjenta.

# Kolimacja!

Przygotuj podzespół lampy rentgenowskiej (krok 1). Symbol "gotowości do ekspozycji" na krótko gaśnie.



Trzymaj przycisk wciśniętym, póki nie zabrzmi sygnał dźwiękowy. Zwolnienie przycisku przed usłyszeniem sygnału dźwiękowego spowoduje przerwanie ekspozycji. Nie wolno wciskać przycisku więcej niż trzy razy na minutę, zmniejsza to okres użytkowania lampy rentgenowskiej.

Istnieje możliwość wciśnięcia przycisku od razu do drugiego kroku. Ekspozycja zostanie wykonana po upływie czasu przygotowania.

Przycisk promieniowania świeci;

przygotowanie/ekspozycja lub skopia może być wskazywana także wizualnie (opcja).

## Po dokonaniu ekspozycji

- brzmi sygnał akustyczny
- symbol promieniowania gaśnie.

Obsługa Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Optimus 50/65/80 Wersja 3.x Obsługa